

SZPITAL WOJEWÓDZKI
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży
Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża
SEKCJA ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
NIP 718-16-89-321 REGON 450665024
tel. 86 47 33 268 fax 86 47 33 210

e – mail: przetargi@szpital-lomza.pl

www.szpital-lomza.pl

Znak sprawy: ZT-SZP-226/01/56/2019

10 grudzień 2019 r.

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ)

w

postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego na wyposażenie Pracowni Endoskopii Gastroenterologicznej Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży

TERMIN SKŁADANIA OFERT: 18 grudzień 2019 r. godz. 10.00

OTWARCIE OFERT: 18 grudzień 2019 r. godz. 10.30

I. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO.

Zamawiający: **SZPITAL WOJEWÓDZKI**
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży
Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża

Kontakt: tel. 86 47 33 268
fax 86 47 33 210
e-mail: przetargi@szpital-lomza.pl

Strona internetowa: www.szpital-lomza.pl

Udostępnienie SIWZ w wersji elektronicznej: www.szpital-lomza.pl

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA.

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest **w trybie przetargu nieograniczonego** na podstawie art. 39 i nast. ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 poz. 1843), zwanej dalej „Ustawą PZP” lub „PZP” .
2. Wartość niniejszego zamówienia **nie przekracza kwot określonych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy PZP.**
3. **W niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający zastosuje procedurę, o której mowa w art. 24aa ust. 1 ustawy PZP (tzw. procedura odwrócona).**
4. Niniejsze postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w języku polskim. Zamawiający nie wyraża zgody na złożenie oświadczeń, oferty oraz innych dokumentów w języku obcym.
5. W sprawach, które nie zostały uregulowane w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej SIWZ, mają zastosowanie przepisy ustawy PZP i akty wykonawcze do ustawy PZP oraz przepisy Kodeksu cywilnego.
6. W sytuacji sprzeczności postanowień SIWZ, wyjaśnień do SIWZ lub modyfikacji SIWZ w stosunku do ustawy PZP, zastosowanie mają przepisy ustawy PZP.

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest **zakup, dostawa, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego na wyposażenie Pracowni Endoskopii Gastroenterologicznej Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży**, w ilości, asortymencie i o parametrach technicznych i wymaganych określonych w Załączniku nr 4 i Załączniku 5 do SIWZ.
2. Zamówienie jest podzielone na 3 części, zwane dalej Pakietami:
PAKIET 1 – Aparatura i sprzęt medyczny do Pracowni Endoskopii Gastroenterologicznej
PAKIET 2 – Szafa do przechowywania i suszenia endoskopów
PAKIET 3 - Diatermia do zabiegów endoskopowych

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia został określony w Załączniku nr 4 do SIWZ (**Zestawienie asortymentowo - ilościowe i parametry techniczne i wymagane dotyczące oferowanej aparatury medycznej i sprzętu medycznego**) oraz w Załączniku nr 5 do SIWZ (**Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia**). Warunki dotyczące realizacji zamówienia zostały określone w wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 6 do SIWZ. **Zamawiający wymaga zaoferowania aparatury i sprzętu medycznego rok produkcji nie wcześniej jak 2019, nieużywanej, nie powystawowej.**

3. Kody CPV według Wspólnego Słownika Zamówień:

33100000 -1 Urządzenia medyczne

5. Zamawiający **dopuszcza składanie ofert częściowych**. Za ofertę częściową Zamawiający uznaje ofertę złożoną na jeden pakiet. Pakiet jest niepodzielny. Wykonawca może złożyć ofertę na jeden lub dwa lub trzy pakiety.

6. Zamawiający nie dopuszcza składania oferty wariantowej.

7. Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym w SIWZ. Za równoważne należy uznać rozwiązania co najmniej nie gorsze niż rozwiązania wskazane w SIWZ, z którymi porównuje się rozwiązanie równoważne.

7¹. Oznaczenie i nazwy własne, materiałów i produktów służą wyłącznie do opisywania minimalnych parametrów technicznych, które powinny spełniać te produkty oraz wskazaniu standardu jakości.

8. Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne do opisu przedmiotu zamówienia. Ilekroć w niniejszej SIWZ w opisie przedmiotu zamówienia jest mowa o normach, europejskich ocenach technicznych, aprobatkach, specyfikacjach technicznych, systemach referencji technicznych to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy „**lub równoważne**”. Zgodnie z art. 30 ust. 5 ustawy PZP ciężar udowodnienia, że oferowany przedmiot zamówienia jest równoważny w stosunku do wymagań określonych przez Zamawiającego w SIWZ spoczywa na Wykonawcy składającym ofertę.

9. Przez normę jakościową równoważną rozumie się taką, która potwierdza, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym lub poświadczą zgodność działań Wykonawcy z normami jakościowymi lub poświadczą zgodność działań Wykonawcy z równoważnymi normami jakościowymi odwołującymi się do systemów zapewniania jakości opartych na odpowiednich normach europejskich lub potwierdza odpowiednio stosowanie przez Wykonawcę równoważnych środków zapewnienia jakości.

10. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców.

11. Zamawiający nie przewiduje zastosowania aukcji elektronicznej.

12. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

13. Zamawiający nie przewiduje możliwości udzielania zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7 ustawy PZP.

14. Zamawiający nie zamierza ustanawiać dynamicznego systemu zakupów.

15. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztu udziału w postępowaniu.

16. Zamawiający nie przewiduje udzielania zaliczek na poczet wykonania zamówienia.

17. Zamawiający nie przewiduje wymagań, o których mowa w art. 29 ust. 3a ustawy PZP.

18. Zamawiający nie przewiduje wymagań, o których mowa w art. 29 ust. 4 ustawy PZP.

19. Zamawiający informuje o możliwości przeprowadzenia **wizji lokalnej** w zakresie dotyczącym montażu i uruchomienia aparatury medycznej i sprzętu medycznego.

IV. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA.

Termin wykonania zamówienia: od daty zawarcia umowy do dnia 30 grudnia 2019 r.
– dotyczy wszystkich pakietów

V. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu zgodnie z art. 24 ust. 1 oraz 24 ust. 5 pkt 1) ustawy PZP oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:

a) kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów,
Zamawiający nie określa warunku.

b) sytuacji ekonomicznej lub finansowej,
Zamawiający nie określa warunku.

c) zdolności technicznej lub zawodowej,
Zamawiający nie określa warunku.

2. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia publicznego na zasadach określonych w art. 23 ustawy PZP.

3. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

4. Przepisy dotyczące Wykonawcy stosuje się odpowiednio do Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.

5. Jeżeli oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia zostanie wybrana, Zamawiający będzie żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.

VI. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA.

A. Zamawiający żąda złożenia wraz z ofertą następujących dokumentów i oświadczeń:

1. W celu wstępnego potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia z postępowania, Wykonawca zobowiązany jest złożyć **aktualne na dzień składania ofert oświadczenie, o którym mowa w art. 25a ust. 1 ustawy PZP**, którego wzór stanowi załącznik nr 3 do SIWZ.

2. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia, wobec nich, podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu zamieszcza informacje o podwykonawcach w oświadczeniu, o którym mowa w ust. 1.

3. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenie, o którym mowa w ust. 1 składa każdy z Wykonawców, wspólnie ubiegających się o zamówienie.

4. **Wykonawca składa wraz z ofertą:**

- 1) Formularz ofertowy (wg Załącznika nr 1 do SIWZ),
- 2) Zestawienie asortymentowo - ilościowe i parametry techniczne i wymagane dotyczące oferowanej aparatury medycznej i sprzętu medycznego (wg Załącznika nr 4 do SIWZ),
- 3) Formularz „Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia” (wg Załącznika nr 5 do SIWZ)
- 4) Pełnomocnictwo (jeżeli dotyczy)

B. Wykonawca, **w terminie 3 dni** od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy PZP, przekazuje Zamawiającemu **oświadczenie o przynależności lub braku przynależności** do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP.

Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

Wzór oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, stanowi załącznik nr 2 do SIWZ.

C. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia może wezwać Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona w danym Pakiecie, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym **niż 5 dni**, terminie, aktualnych na dzień złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy PZP **dotyczących:**

1) braku podstaw do wykluczenia z postępowania (art. 25 ust.1 pkt 3 ustawy PZP), tj.:

a) odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy PZP;

2) spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego (art. 25 ust. 1 pkt 2 ustawy PZP), tj.:

a) opisy producenta produktów (np.: prospekty, foldery, karty katalogowe) i fotografie, zawierające opis oferowanego produktu w języku polskim lub z tłumaczeniem na język polski, potwierdzające spełnianie wymogów określonych w **Załączniku nr 4 do SIWZ**.

Jeżeli w prospektach brak opisu danego wymogu, dopuszcza się złożenie innych dokumentów, w których Zamawiający będzie w stanie zweryfikować zgodność opisu danego wymogu.

Uwaga: W przypadku wątpliwości Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania dodatkowych dokumentów, potwierdzających spełnianie wymogów, które zostały określone w Załączniku nr 4 do SIWZ. Dokumenty te zostaną udostępnione przez Wykonawców na każde żądanie Zamawiającego.

Zamawiający zaleca, aby Wykonawca w treści złożonych dokumentów wskazał potwierdzenie spełnienia przez zaoferowany asortyment parametrów określonych w Załączniku nr 4.

b) dokumenty potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia został wprowadzony do obrotu i stosowania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 175 ze zm.) – w przypadku składania oferty na wyrób medyczny

c) deklaracje zgodności i oznakowanie znakiem CE na wszystkie zaoferowane wyroby będące i nie będące wyrobami medycznymi

Uwaga!

jeżeli wyrób, który nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 175 ze zm.) i nie jest objęty deklaracjami zgodności oraz nie podlega żadnemu wpisowi do rejestru, a więc nie posiada znaku CE, w takim przypadku Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia, że oferowany przedmiotowym postępowaniem produkt (należy go wymienić) nie jest objęty tym wymogiem i podać uzasadnienie tego faktu oraz podstawę prawną

d) oświadczenie Wykonawcy, że instrukcje obsługi w jęz. polskim /dopuszczone na nośniku elektronicznym/dla oferowanej/go aparatury medycznej/ sprzętu medycznego i instrukcje serwisowe (zgodnie z pkt 17 Załącznika nr 5 do SIWZ) oraz paszport techniczny i **licencje** na oprogramowanie (jeżeli dotyczy) dostarczy wraz z dostawą sprzętu,

e) oświadczenie producenta o częstotliwości wykonywanych przeglądów w siedzibie Zamawiającego w okresie gwarancji i po okresie gwarancji

f) certyfikat o autoryzacji serwisowej zgodnie z Załącznikiem nr 5 do SIWZ,

W sprawach nieuregulowanych w niniejszej SIWZ zastosowanie mają przepisy rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz.U. poz. 1126) oraz rozporządzenia Ministra Przedsiębiorczości i Technologii z dnia 16 października 2018 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz.U. poz. 1993).

VII. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW

1. odbywa się za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe, osobiście, za pośrednictwem posłańca, faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną, z uwzględnieniem wymogów dotyczących formy, ustanowionych poniżej.
2. Zamawiający wyznacza następujące osoby do kontaktu z Wykonawcami: Grażyna Barszcz, e-mail: przetargi@szpital-lomza.pl, fax 86 47 33 210,
3. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje za pośrednictwem faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej strony niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.

4. **W postępowaniu oświadczenia składa się w formie pisemnej pod rygorem nieważności.**
5. Wykonawca w korespondencji kierowanej do Zamawiającego powinien posługiwać się numerem sprawy: **ZT-SZP-226/01/56/2019**.
6. Wszelkie informacje dotyczące niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający będzie dodatkowo zamieszczał na swojej stronie internetowej www.szpital-lomza.pl, zgodnie z przepisami ustawy PZP.
7. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem że wnioski o wyjaśnienie treści SIWZ wpłyną do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.
8. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt 7 powyżej, lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
9. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa pkt 7 powyżej.
10. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekazuje Wykonawcom, którym przekazał SIWZ, bez ujawniania źródła zapytania, a jeżeli SIWZ jest udostępniana na stronie internetowej, zamieszcza na tej stronie.
11. Zamawiający, w uzasadnionych przypadkach, może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SIWZ. Dokonaną zmianę treści SIWZ Zamawiający udostępni na stronie internetowej www.szpital-lomza.pl.
12. Jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ nieprowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu jest niezbędny dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający przedłuża termin składania ofert i informuje o tym Wykonawców, którym przekazano SIWZ, oraz zamieszcza informację na stronie internetowej www.szpital-lomza.pl.

VIII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

1. Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

IX. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Wykonawca jest związany ofertą przez okres **30 dni**. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
2. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym, że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.
3. Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą. Jeżeli przedłużenie terminu związania ofertą dokonywane jest po wyborze oferty

najkorzystniejszej, obowiązek wniesienia nowego wadium lub jego przedłużenia dotyczy jedynie Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza.

X. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Wykonawca przedstawi ofertę zgodnie z wymogami określonymi w niniejszej SIWZ. Treść oferty powinna odpowiadać treści SIWZ.
2. Wykonawca ma prawo złożyć tylko jedną ofertę. W przypadku złożenia przez Wykonawcę więcej niż jednej oferty, oferty zostaną odrzucone na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 1) ustawy PZP, mając na uwadze art. 82 ust. 1 ustawy PZP.
3. Oferta powinna zawierać cenę wraz z podatkiem VAT podaną cyfrowo i słownie.
4. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
5. Zaleca się przy sporządzaniu oferty skorzystanie ze wzorów (formularza ofertowego, oświadczeń, zestawień) przygotowanych przez Zamawiającego i stanowiących załączniki do SIWZ. Wykonawca może przedstawić ofertę na swoich formularzach z zastrzeżeniem, że muszą one zawierać wszystkie informacje określone przez Zamawiającego w przygotowanych wzorach. Złożone dokumenty i oświadczenia muszą być zgodne z wymaganiami SIWZ.
6. **Ofertę oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 25a ustawy PZP, sporządza się, pod rygorem nieważności, w formie pisemnej opatrzone własnoręcznym podpisem.**
7. W przypadku gdy ofertę podpisuje pełnomocnik, do oferty należy dołączyć pełnomocnictwo do reprezentowania Wykonawcy w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo składa się w oryginale lub kopii poświadczonej notarialnie za zgodność z oryginałem.
8. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
9. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio Wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega Wykonawca, Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów lub oświadczeń, które każdego z nich dotyczą.
10. Ofertę należy złożyć w nieprzeźroczystej, zamkniętej kopercie oznaczonej nazwą (firmą) i adresem Wykonawcy, zaadresowanej w następujący sposób:

**Szpital Wojewódzki im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego
Al. Piłsudskiego 11
18 – 404 Łomża**
oraz opisanej w następujący sposób:

Oferta
na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego
na wyposażenie Pracowni Endoskopii Gastroenterologicznej
Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży
znak sprawy: ZT-SZP-226/01/56/2019

Nie otwierać przed terminem otwarcia ofert.

11. Wykonawca może przed upływem terminu składania ofert zmienić lub wycofać ofertę. Zmiana oferty, wniosek o wycofanie lub wniosek o zwrot oferty muszą być złożone w formie pisemnej przez Wykonawcę. Koperta zawierająca zmianę oferty powinna być opisana w sposób podany w pkt 11 powyżej z oznaczeniem „**ZMIANA OFERTY**”. Wniosek o wycofanie lub wniosek o zwrot oferty muszą być podpisane przez osobę uprawnioną do reprezentowania i składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy. Wykonawca zobowiązany jest wykazać Zamawiającemu umocowanie do reprezentowania i składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy przedstawiając pełnomocnictwo w oryginale lub notarialnie poświadczoną kopii.
12. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za zdarzenia wynikające z nienależytego oznakowania koperty /opakowania lub braku którejkolwiek z wymaganych informacji.
13. Zgodnie z art. 96 ust.3 ustawy PZP oferty składane w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego są jawne i podlegają udostępnieniu od chwili ich otwarcia, za wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca nie później niż w terminie składania ofert zastrzegł, że nie mogą być one udostępnione oraz wykazał, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy PZP.
14. Wykonawca wskazuje w formularzu ofertowym numery stron oferty zawierających informacje zastrzeżone przez Wykonawcę jako tajemnica przedsiębiorstwa. Zaleca się, aby informacje zastrzeżone jako tajemnica przedsiębiorstwa były złożone w odrębnej zamkniętej wewnętrznej kopercie oznaczonej „**tajemnica przedsiębiorstwa**” lub spięte (zszyte) odrębnie od jawnej części oferty.

XI. TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Ofertę należy zaadresować zgodnie z opisem wskazanym w Rozdziale X SIWZ oraz złożyć w kancelarii Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego (pokój 235), Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża **do dnia 18.12.2019 r. do godz. 10.00.** Godziny pracy kancelarii: od poniedziałku do piątku w godz. 7.30- 15.05.
2. Decydujące znaczenie dla ważności zachowania terminu składania ofert ma data i godzina wpływu oferty do Zamawiającego (data i godzina wpływu oferty potwierdzona przez kancelarię Zamawiającego).
3. Oferta złożona po terminie składania ofert określonym w pkt 1 powyżej, zostanie zwrócona

Wykonawcy zgodnie z art. 84 ust. 2 ustawy PZP.

4. Otwarcie ofert jest jawne i nastąpi **w dniu 18.12.2019 r. o godz. 10:30 w pokoju 210 c, II piętro Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego, Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża.**
5. Podczas otwarcia ofert Zamawiający odczyta informacje określone w art. 86 ust. 4 ustawy PZP.
6. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie internetowej www.szpital-lomza.pl informacje dotyczące:
 - 1) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
 - 2) firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
 - 3) ceny, terminu wykonania zamówienia, i warunków płatności zawartych w ofertach.

XII. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Wykonawca określi cenę realizacji zamówienia podając w Formularzu ofertowym kwotę cyfrowo i słownie.
2. Cena ostatecznie obliczona z wykorzystaniem zestawienia asortymentowo-ilościowego stanowiącego Załącznik nr 4 do SIWZ.
3. Wartość netto pozycji jest iloczynem ilości i ceny jednostkowej netto.
4. Wartość brutto pozycji jest sumą wartości netto i podatku VAT.
5. Wartość netto jest sumą wartości netto wszystkich pozycji.
6. Wartość brutto jest sumą wartości brutto wszystkich pozycji.
7. Wykazywane kwoty zaokrągla się do pełnych groszy, przy czym końcówki poniżej 0,5 grosza pomijają się, a końcówki 0,5 grosza i wyższe zaokrągla się do 1 grosza.
8. Wszystkie wartości pieniężne wyrażone w złotych podane są z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
9. Rozliczenia pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą będą prowadzone w walucie PLN. Nie przewiduje się rozliczeń w walutach obcych.
10. Cena musi być wyrażona w złotych polskich.
11. Cena brutto powinna uwzględniać wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia oraz wzorem umowy stanowiącym Załącznik nr 6 do SIWZ.
12. **Wykonawca składając ofertę zobowiązany jest dokonać wyceny całego zamówienia.** Oferta, w której Wykonawca nie wyceni całego zamówienia zostanie odrzucona jako niezgodna z SIWZ.
13. Zgodnie z art. 91 ust. 3a ustawy PZP, jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, informuje zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.

UWAGA - Jeżeli Wykonawca jest zwolniony z podatku VAT prosimy o podanie podstawy prawnej.

XIII. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT.

1. Zamawiający oceni oferty oraz dokona wyboru oferty najkorzystniejszej w każdym z Pakietów w oparciu o następujące kryteria oceny ofert:

KRYTERIUM	WAGA KRYTERIUM	Maksymalna ilość punktów jakie może otrzymać oferta za dane kryterium
CENA	60%	60 pkt
JAKOŚĆ (OCENA TECHNICZNA)	30%	30 pkt
OKRES GWARANCJI	10%	10 pkt

2. W kryterium „**CENA**” - maksymalną ilość punktów tj. **60 pkt**– otrzyma oferta z najniższą ceną brutto, natomiast pozostałym ofertom przyznana zostanie odpowiednio mniejsza liczba punktów, określona na podstawie następującego wzoru:

ilość punktów ocenianej oferty w kryterium „CENA” = najniższa cena brutto spośród wszystkich ofert podlegających ocenie / cena brutto oferty ocenianej x 100 x 60%

3. W kryterium „**JAKOŚĆ (OCENA TECHNICZNA)**” Zamawiający będzie oceniał parametry określone w Załączniku nr 4 do SIWZ.

W kryterium „**JAKOŚĆ (OCENA TECHNICZNA)**” oferta może otrzymać max 30 pkt.

4. W kryterium „**OKRES GWARANCJI**” Zamawiający będzie oferty w następujący sposób:

- **Okres gwarancji 36 miesięcy – 0 pkt**
- **Okres gwarancji 48 miesięcy – 5 pkt**
- **Okres gwarancji 60 miesięcy – 10 pkt**

Zamawiający wymaga zaoferowanie okresu gwarancji wynoszącego: 36 miesięcy, 48 miesięcy, 60 miesięcy.

W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę okresu gwarancji krótszego niż 36 miesięcy, oferta zostanie odrzucona jako niezgodna z SIWZ.

W przypadku braku podania (wpisania) przez Wykonawcę informacji o zaoferowanym okresie gwarancji w treści oferty, Zamawiający uzna, że Wykonawca zaoferował okres gwarancji wynoszący 36 miesięcy i przyzna ofercie 0 pkt w kryterium oceny ofert „**OKRES GWARANCJI**”.

W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę okresu gwarancji dłuższego niż 60 miesięcy, oferta otrzyma max. liczbę punktów w kryterium „**OKRES GWARANCJI**”, tj. 10 pkt.

5. Zamawiający dokona obliczenia punktów za poszczególne kryteria oceny ofert, do dwóch miejsc po przecinku.

6. Za najkorzystniejszą w danym Pakiecie Zamawiający uzna ofertę, która uzyska łącznie najwyższą ilość

punktów za kryteria oceny ofert określone w ust. 1. Oferta może uzyskać **maksymalnie 100,00 pkt.**

XIV. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

1. Zamawiający podpisze umowę z wybranym Wykonawcą, w terminie nie krótszym niż określony w art. 94 ust. 1 pkt 2) ustawy PZP od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, z zastrzeżeniem art. 94 ust. 2 ustawy PZP.

2. Zamawiający zawiadomi Wykonawcę, którego oferta została wybrana o terminie i miejscu podpisania umowy.

3. W celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Wykonawca, którego ofertę wybrano jako najkorzystniejszą, przed podpisaniem umowy składa:

- 1) poświadczony za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę dokument potwierdzający, że Wykonawca jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia,
- 2) pełnomocnictwo, jeżeli umowę podpisuje pełnomocnik.
- 3) umowę regulującą współpracę Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, jeżeli oferta tych Wykonawców zostanie wybrana

XV. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający nie żąda wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XVI. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, OGÓLNE WARUNKI UMOWY ALBO WZÓR UMOWY.

1. Wzór umowy w sprawie zamówienia publicznego stanowi **Załącznik nr 6 do SIWZ.**

XVII. ZMIANY POSTANOWIEŃ ZAWARTEJ UMOWY W STOSUNKU DO TREŚCI OFERTY, NA PODSTAWIE KTÓREJ DOKONANO WYBORU WYKONAWCY.

1. Zgodnie z art. 144 ustawy PZP, Strony przewidują możliwość zmian Umowy w zakresie:
 - a) zmiany nazwy, siedziby Stron umowy, numerów kont bankowych oraz innych danych identyfikacyjnych,
 - b) wystąpienia oczywistych omyłek pisarskich i rachunkowych w treści Umowy,
 - c) zmian wynikających z przepisów ustawy Pzp,
 - d) zmiany wysokości wynagrodzenia Sprzedawcy w wypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług (Ustawa z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 2174 z późn. zm.)) jedynie w zakresie zmiany wynagrodzenia brutto należnego Sprzedawcy; zmiana nie będzie dotyczyć wynagrodzenia netto

XVIII. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

1. Środki ochrony prawnej przysługują wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy PZP.
2. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy PZP czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy PZP. Odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności Zamawiającego:
 - 1) **określenia warunków udziału w postępowaniu;**
 - 2) **wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;**
 - 3) **odrzućcia oferty odwołującego;**
 - 4) **opisu przedmiotu zamówienia;**
 - 5) **wyboru najkorzystniejszej oferty.**
3. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej w postaci papierowej albo w postaci elektronicznej, opatrzone odpowiednio własnoręcznym podpisem albo kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
5. Odwołujący przesyła kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.
6. Odwołanie wnosi się **w terminie 5 dni** od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 180 ust. 5 zdanie drugie ustawy PZP albo w terminie 10 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób.
7. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się **w terminie 5 dni** od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej.
8. Zamawiający przesyła niezwłocznie, nie później niż w terminie 2 dni od dnia otrzymania, kopię odwołania innym wykonawcom uczestniczącym w postępowaniu o udzielenie zamówienia, a jeżeli odwołanie dotyczy treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, zamieszcza ją również na stronie internetowej, na której jest zamieszczone ogłoszenie o zamówieniu lub jest udostępniana specyfikacja, wzywając wykonawców do przystąpienia do postępowania odwoławczego.
9. Wykonawca może zgłosić przystąpienie do postępowania odwoławczego w terminie 3 dni od dnia otrzymania kopii odwołania, wskazując stronę, do której przystępuje, i interes w uzyskaniu rozstrzygnięcia na korzyść strony, do której przystępuje. Zgłoszenie przystąpienia doręcza się

Prezesowi Krajowej Izby Odwoławczej w postaci papierowej albo elektronicznej opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a jego kopię przesyła się zamawiającemu oraz wykonawcy wnoszącemu odwołanie.

10. Wykonawcy, którzy przystąpili do postępowania odwoławczego, stają się uczestnikami postępowania odwoławczego, jeżeli mają interes w tym, aby odwołanie zostało rozstrzygnięte na korzyść jednej ze stron.
11. Jeżeli koniec terminu do wykonania czynności przypada na sobotę lub dzień ustawowo wolny od pracy, termin upływa dnia następnego po dniu lub dniach wolnych od pracy.
12. Szczegółowe informacje nt. środków ochrony prawnej Wykonawców reguluje dział VI ustawy PZP.

XIX. OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Szpital Wojewódzki im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, Al. Piłsudskiego 11, 18-404 Łomża,
- Inspektor ochrony danych osobowych w Szpital Wojewódzki im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży: **e-mail: iod@szpital-lomza.pl, telefon 86 47 33 606**,
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego **prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego na wyposażenie Pracowni Endoskopii Gastroenterologicznej Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, znak sprawy ZT-SZP-226/01/56/2019**,
- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy Pzp,
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, **przez okres 4** od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych;

- na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;
- prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- nie przysługuje Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

XX. NIŻEJ WYMIENIONE ZAŁĄCZNIKI DO SIWZ STANOWIĄ JEJ TREŚĆ:

1. Załącznik nr 1 do SIWZ – Formularz ofertowy.
2. Załącznik nr 2 do SIWZ - Wzór oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp.
3. Załącznik nr 3 do SIWZ - Oświadczenie, o którym mowa w art. 25a ust. 1 ustawy Pzp;
4. Załącznik nr 4 do SIWZ – Zestawienie asortymentowo - ilościowe i parametry techniczne i wymagane dotyczące oferowanej aparatury medycznej i sprzętu medycznego.
5. Załącznik nr 5 do SIWZ – Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia.
6. Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy.
7. Załącznik nr 7 do SIWZ - Wzór protokołu zdawczo – odbiorczego.

ZATWIERDZAM SIWZ Z ZAŁĄCZNIKAMI

**DYREKTOR
SZPITALA WOJEWÓDZKIEGO**

im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży

mgr Mariusz Obrycki

DANE WYKONAWCY:

Nazwa Wykonawcy / Wykonawców w przypadku oferty wspólnej:

.....

Adres:

Numer telefonu.

Osoba do kontaktów :

Adres poczty elektronicznej (e-mail), na który Zamawiający ma przesłać korespondencję:

.....@.....

FORMULARZ OFERTOWY

**Szpital Wojewódzki
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży
Al. Piłsudskiego 11
18 - 404 Łomża**

I. Nawiązując do ogłoszenia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego **na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego na wyposażenie Pracowni Endoskopii Gastroenterologicznej Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, znak sprawy: ZT-SZP-226/01/56/2019**, składamy niniejszą ofertę **za cenę brutto i oferujemy okres gwarancji:**

PAKIET 1 - Aparatura i sprzęt medyczny do Pracowni Endoskopii Gastroenterologicznej - zł brutto (słownie: złotych) oraz oferujemy okres gwarancji wynoszący miesięcy (minimalny okres gwarancji wynosi 36 miesięcy)

PAKIET 2 - Szafa do przechowywania i suszenia endoskopów - zł brutto (słownie: złotych) oraz oferujemy okres gwarancji wynoszący miesięcy (minimalny okres gwarancji wynosi 36 miesięcy)

PAKIET 3 - Diatermia do zabiegów endoskopowych - zł brutto (słownie: złotych) oraz oferujemy okres gwarancji wynoszący miesięcy (minimalny okres gwarancji wynosi 36 miesięcy)

II. OŚWIADCZENIA:

1. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z przedmiotem zamówienia i zakresem dostaw określonym w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej SIWZ i nie wnosimy do nich żadnych uwag.

2. Oświadczamy, że uzyskaliśmy wszelkie niezbędne informacje do przygotowania oferty i właściwego wykonania zamówienia.
3. Oświadczamy, że w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia i realizacji przyszłego świadczenia umownego. W ofercie nie została zastosowana cena dumpingowa i oferta nie stanowi czynu nieuczciwej konkurencji, zgodnie z art. 89 ust. 1 pkt 3 ustawy PZP i art. 5 -17 ustawy z 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tj. Dz. U. z 2018 r. poz. 419).
4. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w SIWZ tj. przez okres **30 dni** od upływu terminu składania ofert.
5. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z warunkami umowy i nie wnosimy w stosunku do nich żadnych uwag, a w przypadku wyboru naszej oferty podpiszemy umowę na warunkach określonych w SIWZ w miejscu i terminie określonym przez Zamawiającego.
6. Oświadczamy, że wyrażamy zgodę na termin płatności: **do 60 dni** od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej przez Wykonawcę faktury VAT.
- 7.* Oświadczamy, że przedmiot zamówienia zrealizujemy bez udziału podwykonawców.
- 8.* Oświadczamy, że przedmiot zamówienia zrealizujemy z udziałem podwykonawców i wskazujemy części zamówienia, których wykonanie zamierzamy powierzyć podwykonawcom oraz podajemy firmy podwykonawców

(tabelę należy wypełnić, jeżeli Wykonawca zamierza powierzyć podwykonawcom części zamówienia)

Lp.	Części zamówienia, których wykonanie Wykonawca zamierza powierzyć podwykonawcy	Firmy (nazwa) podwykonawcy (dotyczy podwykonawców, którzy są znani Wykonawcy na dzień złożenia oferty)
1.		
2.		
3.		

9. Oświadczamy, że niniejsza oferta:
 - a)* **nie zawiera** informacji stanowiących tajemnicy przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji ;
 - b)* **zawiera** na stronach od do..... informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji .
 10. Oświadczamy, że jesteśmy ubezpieczeni od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia i zobowiązujemy się przedłożyć kopię dokumentu potwierdzającego ubezpieczenie przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego.
 11. Oświadczamy, że wybór oferty prowadzi*/ nie prowadzi*¹ do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego :
 - a) *nazwa towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego:.....
 - b)* wartość towaru lub usługi bez kwoty podatku VAT:.....
 12. Oświadczamy, że zaofertowany sprzęt medyczny/ aparatura medyczna jest kompletny/a, nowy/a (**rok produkcji 2019**), nie powystawowy/a, nieużywany/a i gotowy/a do funkcjonowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji oraz gwarantuje bezpieczeństwo pacjentów oraz personelu medycznego, a także zapewniający wymagany poziom świadczonych usług medycznych.
 13. Wadium w kwocie zł zostało wniesione dnia r. w formie (wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert, przy czym za termin wniesienia wadium w formie przelewu pieniężnego przyjmuje się termin uznania na rachunku Zamawiającego).
- Wadium wniesione w pieniądzu należy zwrócić na rachunek bankowy Wykonawcy:
.....
- W przypadku wadium wnoszonego w innej formie niż pieniądz, oryginał dokumentu należy przekazać Zamawiającemu przed upływem wyznaczonego terminu składania ofert (tj. przed upływem dnia i godziny terminu składania ofert).
- Wadium wniesione w formie innej niż pieniądz należy zwrócić na adres:

.....
14. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1). RODO¹⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. – *jeżeli dotyczy*

15. Zobowiązujemy się do zrealizowania zamówienia w terminie określonym przez Zamawiającego w SIWZ.

Integralną część oferty stanowią:

- 1.....
- 2.....
- 3.....

.....(miejsowość), dnia 2019 r.

.....
podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

* - niepotrzebne skreślić

¹⁾ - niepotrzebne skreślić. Gdy wybór oferty prowadzi do powstania obowiązku podatkowego u Zamawiającego, Wykonawca zobligowany jest do wypełnienia pkt II ppkt 11 lit. a i b.

.....
.....
nazwa i adres Wykonawcy

OŚWIADCZENIE
o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej

Zgodnie z art. 24 ust. 11 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 poz. 1843), zwanej dalej ustawą PZP, oraz w związku ze złożeniem oferty w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego **na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego na wyposażenie Pracowni Endoskopii Gastroenterologicznej Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, znak sprawy: ZT-SZP-226/01/56/2019**, w imieniu :

.....
(nazwa i adres Wykonawcy)

oświadczam, że:

1. **nie należę do grupy kapitałowej**, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 369), *
2. **należę do grupy kapitałowej**, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 369),*

..... dniar.

.....
podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

* **niepotrzebne skreślić**

UWAGA!

- 1) Wykonawca składa oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej **w terminie 3 dni** od zamieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy PZP. Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
- 2) W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej składa każdy z Wykonawców.

Wykonawca:

.....
.....
.....

(pełna nazwa/firma, adres, w
zależności od podmiotu: NIP/PESEL,
KRS/CEIDG)

reprezentowany przez:

.....
.....

(imię, nazwisko, stanowisko/
podstawa do reprezentacji)

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY
o braku podstaw wykluczenia składane na podstawie
art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych
(Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), zwanej dalej ustawą PZP

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

W związku ze złożeniem oferty w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego **na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego na wyposażenie Pracowni Endoskopii Gastroenterologicznej Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, znak sprawy: ZT-SZP-226/01/56/2019,**

OŚWIADCZAM, CO NASTĘPUJE:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust 1 pkt 12-23 ustawy PZP,
2. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 5 ust. 1 ustawy PZP

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. ustawy PZP (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 24 ust. 1 pkt 13-14, 16-20 lub art. 24 ust. 5 ustawy Pzp). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy PZP podjąłem następujące środki naprawcze:

str. 20

.....
.....
.....
.....

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY NIEBĘDĄCEGO PODMIOTEM, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że w stosunku do następującego/ych podmiotu/tów, będącego/ych podwykonawcą/ami: (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEIDG), nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

*Załącznik nr 4 do SIWZ - Zestawienie asortymentowo - ilościowe i parametry techniczne
i wymagane dotyczące oferowanej aparatury medycznej i sprzętu medycznego*

Uwaga:

Zamawiający wymaga załączenia oryginalnych materiałów technicznych producenta potwierdzających parametry wpisane w tabelach oraz zastrzega sobie prawo sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów technicznych we wszystkich dostępnych źródłach i u producenta.

Parametry określone jako „TAK” są parametrami wymaganymi. Brak informacji o parametrze oferowanym w tabeli traktowane będzie jako brak parametru w oferowanym urządzeniu.

.....

Nazwa i adres Wykonawcy

Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego na wyposażenie Pracowni Endoskopii Gastroenterologicznej Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, znak sprawy: ZT-SZP-226/01/56/2019,

OFERUJEMY:

PAKIET 1 - Aparatura i sprzęt medyczny do Pracowni Endoskopii Gastroenterologicznej

Miejsce montażu i uruchomienia: Pracownia Endoskopii Gastroenterologicznej Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży,

Lp.	Asortyment	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Model, typ, producent, rok produkcji
1	VIDEOGASTROSKOP DIAGNOSTYCZNY HDTV	2 szt.					
2	VIDEOKOLONOSKOP DIAGNOSTYCZNY HDTV	2 szt.					
3	TOR WIZYJNY ENDOSKOPOWY PRACUJĄCY W SYSTEMIE HDTV	1 kpl.					
4	SYSTEM DO ARCHIWIZACJI BADAŃ ENDOSKOPOWYCH	1 kpl.					
WARTOŚĆ NETTO PAKIETU							
WARTOŚĆ BRUTTO PAKIETU							

o następujących parametrach:

I.p.	Opis parametru	Parametr wymagany	Parametr oceniany w kryterium „JAKOŚĆ OCENA TECHNICZNA”	Parametr oferowany (należy podać)
I. VIDEOGASTROSKOP DIAGNOSTYCZNY HDTV – 2 SZT.				
1.	Obrazowanie w standardzie HDTV	TAK		
2.	Chip CCD wbudowany w końcówkę endoskopu	TAK		
3.	Średnica kanału roboczego: min. 3,2 mm	TAK		
4.	Średnica zewnętrzna tuby wziernikowej: max 9,8 mm	TAK		
5.	Długość robocza sondy wziernikowej: min. 1050 mm	TAK		
6.	Kąt widzenia: min. 140°	TAK		
7.	Głębokość ostrości: min. 2-100 mm	TAK		
8.	Zagięcie końcówki sondy wziernikowej: - góra/dół: min. 210°/120° - prawo/lewo: min. 120°/120°	TAK		
9.	Programowalne przyciski sterujące głowicy endoskopowej z możliwością przypisania każdej funkcji sterującej procesora: min. 4 przyciski	TAK		

10.	Obsługa trybu obrazowania niezależnie w filtracji optycznej oraz cyfrowej (do wyboru przez użytkownika – obie funkcje obrazowania programowalne na niezależne przyciski)	TAK		
11.	Obrazowanie w trybie wąskiego pasma światła	TAK		
12.	Dodatkowy kanał do splukiwania pola obserwacji, tzw. WATER-JET System	TAK		
13.	Złącze kanału WATER-JET oraz zawór testera szczelności zintegrowane z konektorem do procesora	TAK		
14.	Obrotowy konektor łączący endoskop z procesorem w zakresie 180° redukujący ryzyko skręcenia światłowodu	TAK/NIE	TAK – 5 PKT NIE- 0 PKT	
15.	System z zastosowaniem zabezpieczenia wtyku z podłączeniem do procesora i źródła światła za pomocą jednego konektora	TAK		
16.	Kompatybilność z oferowanym w zadaniu procesorem obrazu i źródłem światła	TAK		
17.	Kompatybilność z posiadanym przez Zamawiającego procesorem obrazu i źródłem światła typu EPKi5000	TAK		
18.	Możliwość mycia i dezynfekcji automatycznie w środkach chemicznych różnych producentów	TAK		
19.	Aparat w pełni zanurzalny z zastosowaniem nakładek uszczelniających dla bezpieczeństwa styków elektrycznych przez działaniem środków dezynfekcyjnych	TAK		
II. VIDEOKOLONOSKOP DIAGNOSTYCZNY HDTV – 2 SZT.				
1.	Obrazowanie w standardzie HDTV	TAK		
2.	Chip CCD wbudowany w końcówkę endoskopu	TAK		
3.	Średnica kanału roboczego: min. 3,8 mm	TAK		
4.	Średnica zewnętrzna tuby wzornikowej: max 13,2 mm	TAK		
5.	Długość robocza sondy wzornikowej: min. 1500 mm	TAK		
6.	Kąt widzenia: min. 140°	TAK		
7.	Głębokość ostrości: min. 4-100 mm	TAK		
8.	Zagięcie końcówki sondy wzornikowej: - góra/dół: min. 180°/180° - prawo/lewo: min. 160°/160°	TAK		
9.	Programowalne przyciski sterujące głowicą endoskopową z możliwością przypisania każdej funkcji sterującej procesora: min. 4 przyciski	TAK		
10.	Obsługa trybu obrazowania niezależnie w filtracji optycznej oraz cyfrowej (do wyboru przez użytkownika – obie funkcje obrazowania programowalne na niezależne	TAK		

	przyciski)			
11.	Funkcja obrazowania w trybie wąskiego pasma światła	TAK		
12.	Dodatkowy kanał do splukiwania pola obserwacji, tzw. WATER-JET System	TAK		
13.	Złącze kanału WATER-JET oraz zawór testera szczelności zintegrowane z konektorem do procesora	TAK		
14.	Obrotowy konektor łączący endoskop z procesorem w zakresie 180° redukujący ryzyko skręcenia światłowodu	TAK / NIE	TAK – 5 PKT NIE- 0 PKT	
15.	System z zastosowaniem zabezpieczenia wtyku z podłączeniem do procesora i źródła światła za pomocą jednego konektora	TAK		
16.	Kompatybilność z oferowanym procesorem obrazu i źródłem światła	TAK		
17.	Kompatybilność z posiadanym przez Zamawiającego procesorem obrazu i źródłem światła typu EPKi5000			
18.	Możliwość mycia i dezynfekcji automatycznie w środkach chemicznych różnych producentów	TAK		
19.	Aparat w pełni zanurzalny z zastosowaniem nakładek uszczelniających dla bezpieczeństwa styków elektrycznych przez działaniem środków dezynfekcyjnych	TAK		
III. TOR WIZYJNY ENDOSKOPOWY PRACUJĄCY W SYSTEMIE HDTV – 1 KPL.				
a)	VIDEOPROCESOR OBRAZU HDTV WRAZ ZE ZINTEGROWANYM ŹRÓDŁEM ŚWIATŁA – 1 SZT.			
1.	Funkcja uwydatnienia naczyń krwionośnych i struktury tkanek i-scan lub NBI dla wszystkich posiadanych oraz oferowanych endoskopów	TAK		
2.	Rozdzielczość sygnału wideo min 1920x1080	TAK		
3.	Współpraca z oferowanymi endoskopami	TAK		
4.	Minimalne wyjścia typu: <ul style="list-style-type: none"> • 1x DVI-D (do podłączenia monitora medycznego oraz archiwizacji HD) • 2x HD-SDI • 1x RGB • 2x Y/C (S-VHS) do podłączenia systemu archiwizacji SD • 2x USB do podłączenia pamięci zewnętrznej (w tym jeden umieszczony na panelu przednim) • 2x wyjście sygnału sterującego przesyłaniem zdjęć i filmów SD/HD 	TAK		
5.	Funkcja ekspozycji maksymalnej światła przypisana do klawisza na panelu przednim do uwidocznienia końcówki endoskopu przez powłoki skórne	TAK		
6.	Funkcja ZOOM – min. x2	TAK		
7.	Menu procesora w języku polskim	TAK		

8.	Redukcja szumów w min 3 stopniach	TAK		
9.	Możliwość wyświetlania niezależnie 2 obrazów na ekranie głównym (ruchomy + stop klatka)	TAK		
10.	Możliwość wyświetlania niezależnie 2 obrazów na jednym ekranie w czasie rzeczywistym (w świetle białym i filtrowanym)	TAK		
11.	Możliwość wyświetlania ekranu pomocniczego na ekranie monitora bez zasłonięcia ekranu głównego badania	TAK		
12.	Funkcja obserwacji fotodynamicznej PDT/PDD z możliwością zaprogramowania na dowolny przycisk endoskopu	TAK		
13.	Dowolna programowalność wszystkich funkcji procesora na min 4 przyciski endoskopów (w tym rejestracja zdjęć i filmów)	TAK		
14.	Możliwość zapisania dowolnej funkcji procesora (rejestracja zdjęć, filmów, wycięcia pasma światła, regulacja kontrastu, przesłony irysowej) na 4 klawisze sterujący na panelu przednim procesora	TAK		
15.	Pompa insuflacyjna z pięciostopniową regulacją pracy (0,1,2,3,4,5)	TAK		
16.	Przepływ pompy insuflacyjnej w zakresie 0 do 7,2 l/min	TAK		
17.	Możliwość zapisu konfiguracji procesora na pamięci USB	TAK		
18.	Możliwość wczytania konfiguracji na pamięci USB			
19.	Ciekłokrystaliczny panel sterujący funkcjami procesora z możliwością wyświetlenia obrazu badania w przypadku awarii monitora głównego	TAK / NIE	TAK – 5 PKT NIE – 0 PKT	
20.	Możliwość obrazowania w różnych pasmach światła z optyczno-cyfrową filtracją długości pasma światła, wbudowane 2 filtry: optyczny (mechaniczny) oraz elektroniczny (cyfrowy)	TAK		
21.	Licznik połączeń danego endoskopu do procesora (licznik indywidualny dla każdego endoskopu)	TAK		
22.	Gniazdo do endoskopu z dźwignią blokującą i zabezpieczającą przed wypadnięciem endoskopu podczas badania	TAK		
23.	Zewnętrzna klawiatura sterująca funkcjami procesora	TAK		
24.	Możliwość podłączenia 2 przycisków nożnych do sterowania funkcjami procesora	TAK		
25.	Możliwość rozbudowy o system sterowania bezprzewodowego przesyłaniem zdjęć i filmów do systemu archiwizacji	TAK / NIE	TAK – 5 PKT NIE – 0 PKT	
26.	Panel sterujący wyposażony w funkcję umożliwiającą usunięcie lub podłączenie endoskopu bez konieczności wyłączenia procesora i źródła światła	TAK		
27.	Zintegrowane źródło światła ksenon o mocy min. 300W	TAK		
28.	Temperatura barwy oświetlenia 6000K (+/- 500K)	TAK		
29.	Źródło światła o gwarancji pracy 500 godzin	TAK		

30.	Diodowy wskaźnik zużycia lampy na panelu sterującym – 3 diody	TAK		
31.	Zabezpieczenie przed przerwą w pracy za pomocą nowoczesnego oświetlenia LED	TAK		
32.	Złącze umożliwiające podłączenie do endoskopu uziemiającego przewodu kondensatora	TAK		
33.	Przylącze sprzężenia zwrotnego endoskopu	TAK		
34.	Zasilanie 230-240V, 50-60 Hz, 360VA	TAK		
35.	Warunki pracy: Temperatura otoczenia 10-40 st. C Wilgotność względna: 10-85% Ciśnienie: 700-1060 hPa	TAK		
36.	Kompatybilność z posiadanymi przez Zamawiającego videoendoskopami serii 90K oraz 90i	TAK		
b) MONITOR MEDYCZNY ENDOSKOPOWY – 2 SZT.				
1.	Przekątna min. 27 cali, matryca TFT z podświetleniem LED	TAK		
2.	Jasność min 400 cd/m ²	TAK		
3.	Kontrast min 1000:1	TAK		
4.	Rozdzielczość min 1920 x 1080 / 16:9	TAK		
5.	Kąt widzenia min 178°	TAK		
6.	Zewnętrzny transformator napięcia	TAK		
7.	Wejścia video min. DVI, RGBS/VGA/YPbPr, S-Video, Composite	TAK		
8.	Wyjścia video min. DVI	TAK		
9.	Matryca w standardzie 16,7 mln kolorów	TAK		
10.	Mocowanie do wózka: standard Vesa	TAK		
11.	Waga maks. 10kg	TAK		
c) WÓZEK MEDYCZNY ENDOSKOPOWY – 1 SZT.				
1.	Podstawa jezdna z blokadą 4 kół	TAK		
2.	4 podwójne koła skrętne na każdej krawędzi wózka, średnica kółek min 120mm	TAK		
3.	Możliwość ustawienia zestawu do wideo endoskopii	TAK		
4.	Centralna listwa zasilająca z min 8 gniazdami	TAK		
5.	Ruchomy wysięgnik do mocowania monitora	TAK		
6.	Teleskopowy wieszak na endoskopy	TAK		
7.	Wieszak na min 2 endoskopy z możliwością montażu z lewej lub prawej strony wózka	TAK		
8.	Wysuwana szuflada na klawiaturę sterującą funkcjami procesora	TAK		
9.	Waga wózka max 70 Kg	TAK		

d)	POMPA PŁUCZĄCA ENDOSKOPOWA – 1 SZT.			
1.	Pompa zapewniająca możliwość splukiwania wodą poprzez dodatkowy kanał endoskopów t.j kanał Water-Jet	TAK		
2.	Pompa wodna perystaltyczna 3 rolkowa, dająca możliwość regulacji prędkości przepływu za pomocą sterowania elektronicznego	TAK		
3.	Możliwość ustawienia na półce wózka endoskopowego	TAK		
4.	Zbiornik płynu: min. 0,5 litr z podziałką (autoklawowalny)	TAK		
5.	Uruchamianie pracy pompy z przycisku nożnego (przycisk o długości przewodu min. 5m w zestawie)	TAK		
6.	Możliwość rozbudowy o sterowanie bezprzewodowym przyciskiem nożnym	TAK		
7.	Czytelny cyfrowy wyświetlacz przepływu cieczy	TAK		
8.	Wydajność przepływu cieczy do 1900 ml/min	TAK		
9.	Mikroprocesorowa kontrola przepływu cieczy	TAK		
10.	Możliwość Integracji z aparatem elektrochirurgicznym	TAK		
11.	Poziom hałasu max. 50,0 dB	TAK		
12.	Zasilanie 230 V / 50 Hz	TAK		
13.	Waga max: 4,5 kg	TAK		
e)	ENDOSKOPOWY INSUFLATOR CO₂ – 2 SZTUKI			
1.	Urządzenie kompatybilne z posiadanymi systemami endoskopowymi firmy Pentax i Olympus	TAK		
2.	Adapter z drenem doprowadzającym CO ₂ do butelki systemu woda/powietrze dla zestawu endoskopowego firmy Olympus	TAK		
3.	Adapter z drenem doprowadzającym CO ₂ do butelki systemu woda/powietrze dla zestawu endoskopowego firmy Pentax	TAK		
4.	Wyświetlacze numeryczne ciśnienia umożliwiające inteligentne sterowanie objętością przepływu.	TAK /NIE	TAK – 5 PKT NIE – 0 PKT	
5.	Adaptory umożliwiające podłączenie urządzenia zarówno do butli CO ₂ oraz CO ₂ z sieci szpitalnej.	TAK		
6.	W zestawie reduktor ciśnienia CO ₂	TAK		
7.	W zestawie uchwyt do mocowania butli z CO ₂ na oferowanym wózku	TAK		
8.	Alarm zbyt wysokiego ciśnienia	TAK		
9.	Wbudowany regulator czasu dystrybucji CO ₂ :	TAK		

	<ul style="list-style-type: none"> do 15 min. do 30 min. 			
10.	Wskaźnik wysokiego oraz niskiego przepływu sygnalizowany diodami (czerwona/zielona)	TAK		
11.	Maksymalne ciśnienie zasilające 0,9MPa (po dekompresji)	TAK		
12.	Wielkość przepływu na wyjściu dla funkcji niskiego przepływu 2L/Min ($\pm 0,3l/min$)	TAK		
13.	Wielkość przepływu na wyjściu dla funkcji wysokiego przepływu 3L/Min ($\pm 0,3l/min$)	TAK		
14.	Urządzenie wyposażone w filtr przepływu stabilizujący strumień gazu i usuwający zanieczyszczenia	TAK		
15.	Waga nie większa niż 5,0 kg	TAK		
16.	Wymiary nie większe niż : (szer. x gł. x wys.) 130mm x 340mm x 160mm	TAK		
I. SYSTEM DO ARCHIWIZACJI BADAŃ ENDOSKOPOWYCH – 1 KPL.				
1.	Oprogramowanie oparte na relacyjnej bazie danych typu SQL	TAK		
2.	System umożliwia cyfrową dokumentację badań endoskopowych (lub innych badań diagnostycznych np. USG) w postaci dokumentacji opisowej oraz obrazowej (min. zdjęcia, video)	TAK		
3.	Wspomaganie w monitorowaniu, diagnozowaniu i podejmowaniu decyzji w oparciu o dane zarejestrowane, przechwycone lub zaimportowane z podłączonych urządzeń diagnostycznych (np. endoskopowy tor wizyjny, USG) lub nośników pamięci (np. pamięć USB , płyta CD, dysk zewn.)	TAK		
4.	Współpraca z zestawami endoskopowymi wiodących producentów (w tym m.in. PENTAX Medical i inne) oraz innymi urządzeniami np. USG	TAK		
5.	Dostosowanie do wymogów RODO	TAK		
6.	Możliwość rejestracji obrazów ze źródeł sygnałów analogowych (min. S-Video, Composite) jak i źródeł cyfrowych (min. IEEE1394, USB, DVI, HDMI)	TAK		
7.	Dostępne moduły min.: <ul style="list-style-type: none"> kartoteka pacjenta, terminarz badań, lista badań, lista zleceń, statystyka dostęp do w/w modułów bezpośrednio z panelu głównego systemu – dedykowane przyciski/ikony z wyraźnym oznaczeniem/nazwą modułu	TAK		
8.	Zabezpieczenie dostępu do programu dla każdego z użytkowników poprzez: <ul style="list-style-type: none"> login i hasło użytkownika 	TAK		

	<ul style="list-style-type: none"> indywidualny nr PIN użytkownika (wymagane obie w/w opcje) 			
9.	Możliwość indywidualnej konfiguracji uprawnień dostępu do wybranych: modułów / formularzy / funkcji dla wprowadzonych użytkowników systemu	TAK		
10.	Prowadzenie pełnej historii logowania użytkowników (min. data , godzina) z możliwością eksportu danych do pliku tekstowego	TAK		
11.	Kartoteka pacjenta z możliwością: <ul style="list-style-type: none"> dodania/edycji/usunięcia danych pacjenta wyszukiwania wcześniej zarejestrowanego pacjenta po polach min. PESEL, nazwisko, adres zamieszkania bezpośredniego dostępu do historii badań pacjenta (min. data, lekarz wykonujący), diagnoza, rozpoznanie 	TAK		
12.	Funkcja/moduł wyboru endoskopu do badania (przed rozpoczęciem) z predefiniowanej listy, z wyraźnym oznaczeniem min.: <ul style="list-style-type: none"> nazwa, model i numer seryjny aparatu status aparatu (w tym min. gotowy do badania, w trakcie badania, w trakcie mycia) podgląd historii użycia aparatu z ostatniego miesiąca 	TAK		
13.	Podgląd badania endoskopowego w czasie rzeczywistym na ekranie monitora stacji roboczej z wyraźnym oznaczeniem min.: <ul style="list-style-type: none"> imię i nazwisko oraz wiek pacjenta nazwa i model wybranego endoskopu podgląd na miniaturki zapisywanych multimediów (zdjęcie, video – z oznaczeniem w/w) 	TAK		
14.	Rejestracja obrazów i sekwencji video sterowana bezpośrednio z przycisków na głowicy endoskopu, dodatkowo możliwość rejestracji za pomocą przycisku nożnego lub manualnie bezpośrednio z poglądowego okna badania na stacji roboczej.	TAK		
15.	Możliwość rejestracji zdjęć i video bezprzewodowo	TAK		
16.	Możliwość rejestracji obrazów i sekwencji video w trybie jedno- i dwupoglądowym (funkcja DUAL VIEW) - dla badań typu EUS/EBUS/ECPW (dwa źródła sygnału video na 1 ekranie)	TAK / NIE	TAK – 5 PKT NIE – 0 PKT	
17.	Możliwość rejestracji/nagrania notatki głosowej (rejestrator dźwięku)	TAK		
18.	Możliwość wczytania pliku zdjęcia / filmu / notatki głosowej z pamięci zewnętrznej w tym min. z: pamięć USB , płyta CD, dysk zewn.,	TAK		
19.	Możliwość skanowania dokumentów w trakcie tworzenia raportu badania i dodanie bezpośrednio skanu do wydruku (wraz z	TAK		

	opisem) – dedykowany przycisk			
20.	Eksport oraz import plików w znanych formatach: BMP, JPG, PDF, DCM Dicom	TAK		
21.	Edycja zapisanych zdjęć min.: obrotu zdjęcia (praw/lewo), zoom, adnotacji tekstowej bezpośrednio na zarejestrowanym zdjęciu, pomiar odcinka, średnicy, zaznaczenie obiektu w tym: kolor, figura geometr. (np. koło, prostokąt itp.) podpis indywidualny / komentarz każdego zdjęcia niezależnie	TAK		
22.	Dedykowany formularz opisu badania (np. endoskopowego) ułatwiający proces stawiania diagnozy poprzez uzupełnienie kolejno rekomendowanych lub wymaganych informacji min. <ul style="list-style-type: none"> • typ , rodzaj zabiegu • lekarz kierujący , placówka kierująca • wywiad wstępny • zakres badania • znieczulenie • opis badania • wnioski z badania • pobrany materiał / wycinki do badania hist.-pat. • zalecenia • zabieg (ICD 9) / rozpoznanie (ICD 10) • personel asystujący (wybór z listy definiowanej) 	TAK		
23.	Możliwość dodania schematów tzw. podpowiedzi do pól opisowych dla: <ul style="list-style-type: none"> • opis badania, • wnioski z badania, • wycinki do badania, • zalecenia • indywidualny podpis / komentarz każdego zarejestrowanego zdjęcia 	TAK		
24.	Tworzenie i zapis raportów z badań z możliwością eksportowania w formacie .pdf Możliwość wydruku raportów w opcji: raport z badania ze zdjęciami oraz raport z części opisowej bez zdjęć (zdjęcia archiwizowane w pamięci wewnętrznej)	TAK		
25.	Możliwość tworzenie i zapisu raportów badań w formie osobnych plików dla: części opisowa oraz część ze zdjęciami z opcją ustawieniem poszczególnych wydruków na różnych drukarkach (niezależnie)	TAK		
26.	Pełna elektroniczna informacja o historii pacjenta z możliwością nagrania bezpośrednio na nośnik CD/DVD/BLUE-RAY lub PENDRIVE USB	TAK		
27.	Zestawienie statystyczne / raporty i filtry statystyczne w tym min.: - ilość badań z wyodrębnieniem konkretnego rodzaju badania (np. gastroscopia, kolonoskopia itp.)	TAK		

	- ilość badań wykonana przez danego użytkownika - licznik badań dla każdego wybranego endoskopu - ilość badań w danym okresie (filtr czasowy)			
28.	Możliwość drukowania i eksportu statystyk badań i pracy endoskopów do pliku zewnętrznego w formacie .csv	TAK		
29.	Program daje możliwość integracji z systemami szpitalnymi typu HIS/RIS/PACS przez protokoły medyczne HL7, DICOM 3.0	TAK		
30.	Możliwość dodania znaku wodnego (np. logo znaku placówki) na każdym zdjęciu i sekwencji video	TAK		
31.	Możliwość rozbudowy systemu w czasie o kolejne stacje robocze – praca w szpitalnej sieci komputerowej LAN ,	TAK		
32.	Możliwość pracy systemu na komputerze klasy PC, laptop lub typu ALL IN ONE	TAK		
33.	Możliwość rozbudowy o moduł MYJNIA – umożliwiający komunikację z systemem archiwizacji myjni endoskopowej	TAK		
34.	Możliwość rozbudowy o moduł SZAFKA – umożliwiający komunikację z systemem archiwizacji szafy endoskopowej	TAK		
35.	Bezpłatna, automatyczna aktualizacji systemu w okresie gwarancji	TAK		
36.	Możliwość zdalnego udzielenia wsparcia serwisowego zdalnie na życzenie Zamawiającego	TAK		
37.	Zabezpieczenie w postaci automatycznej kopii zapasowej bazy danych w formie całościowej lub przyrostowej uruchamianej w określonym czasie w harmonogramie wykonywania kopii	TAK		
38.	Język interfejsu i menu w języku polskim oraz angielskim (do wyboru przez użytkownika)	TAK		
39.	2 (dwa) stanowiska opisowe Wymagania techniczne stanowiska opisowego min. : Intel I5 3,0GHZ,8GB RAM DDR4, Dysk SSD 250GB lub większy, rozdzielczość monitora 1920x1080, drukarka kolorowa, prędkość sieci min. 1 Gbit, WINDOWS 7 lub 10 Professional	TAK		

.....(miejsowość), dnia 2019 r.

.....
podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy
str. 32

PAKIET 2 – Szafa do przechowywania i suszenia endoskopów

Miejsce montażu i uruchomienia: Pracownia Endoskopii Gastroenterologicznej Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży,

Lp.	Asortyment	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Model, typ, producent, rok produkcji
1	SZAFA DO PRZECHOWYWANIA I SUSZENIA ENDOSKOPÓW	1 szt.					
WARTOŚĆ NETTO							
WARTOŚĆ BRUTTO							

o następujących parametrach:

l.p.	Parametry wymagane	Parametr wymagany	Parametr oceniany w kryterium „JAKOŚĆ OCENA TECHNICZNA”	Parametr oferowany (należy podać)
1	Urządzenie fabrycznie nowe, nie powystawowe.	TAK		
2	Rok produkcji urządzenia nie wcześniej niż 2019 r.	TAK		
3	Potwierdzenie zgodności urządzenia z wymaganiami normy EN 16442:2015	TAK		
4	Drzwi przeszklone z blokadą ich otwarcia.	TAK		
5	Możliwość otwarcia drzwi tylko przez upoważniony, autoryzowany personel, zapisany w pamięci urządzenia.	TAK		
6	Blokada drzwi aktywna również w trakcie spadku zasilania (możliwość awaryjnego manualnego otwarcia).	TAK		
7	Informacja na wyświetlaczu oraz sygnalizacja dźwiękowa w przypadku	TAK		

	kiedy drzwi pozostają otwarte dłużej niż czas określony jako maksymalny.			
8	Sygnalizacja czasu otwarcia drzwi w czasie przekraczającym 15 minut.	TAK		
9	Na wyświetlaczu kolorystyczna identyfikacja statusu przechowywania każdego endoskopu.	TAK		
10	Kolorystyczne podświetlenie LED każdego uchwytu informujące, na który uchwyt należy powiesić dany endoskop, z którego uchwytu należy zdjąć endoskop oraz jaki jest obecnie status przechowywania endoskopu.	TAK / NIE	TAK - 5 pkt NIE - 0 pkt	
11	4 punktowe oświetlenie LED wewnątrz szafy.	TAK		
12	Możliwość podłączenia w szafie co najmniej 8 endoskopów różnych producentów, rodzajów i modeli w jednym czasie.	TAK	> 8 endoskopów - 5 pkt 8 endoskopów - 0 pkt	
13	Wymagane przyłącza do kanałów endoskopów wyposażone w filtry HEPA.			
14	Endoskopy umieszczane w jednej komorze, dopuszcza się przegrodę dzielącą komorę na dwie części.	TAK / NIE, PODAĆ	jedna komora bez przegrody – 5 pkt dwie komory – 0 pkt	
15	Przestrzeń dla każdego przechowywanego endoskopu 100 mm ± 2 mm.	TAK, PODAĆ		
16	Wieszaki umożliwiające powieszenie endoskopu w pozycji pionowej, w tym najdłuższych kolonoskopów, bez ryzyka dotykania części endoskopu dna szafy. Nie dopuszcza się rozwiązania ograniczającego swobodny odpływ ewentualnych kropli na dno szafy.	TAK		
17	Wieszaki składane pod kątem 90°, umożliwiające załadunek i rozładunek poza strefą przechowywania, na wysokości nie większej niż 160 cm.	TAK / NIE	Wysokość załadunku/rozładunku < 160 cm – 5 pkt Wysokość załadunku/rozładunku 160 cm – 0 pkt	
18	Asynchroniczne suszenie oraz kondycjonowanie endoskopów,	TAK / NIE	TAK - 10 pkt	

			NIE - 0 pkt	
	niezależnie dla każdego podłączonego endoskopu wskaźnik czasu przechowywania.			
19	Niezależna kontrola stanu połączenia każdego podłączonego endoskopu.	TAK		
20	Wbudowany dotykowy ekran LCD/PLC o przekątnej 7" z menu w języku polskim.	TAK		
21	Na ekranie dostępne informacje o statusie przechowywania i ewentualnych nieprawidłowościach, alarmach, itp.			
22	Kontrola stanu wyświetlacza i baterii zasilającej ekran LCD/PLC	TAK		
23	Wbudowany skaner kodów kreskowych służący do identyfikacji użytkowników oraz endoskopów.	TAK		
24	Identyfikacja endoskopów przy użyciu skanera, z możliwością ręcznego wprowadzenia kodów. Możliwość wprowadzenia minimum 1000 kodów endoskopów.	TAK		
25	Identyfikacja użytkowników przy użyciu skanera lub przez ręczne wprowadzenie kodów. Możliwość wprowadzenia minimum 100 użytkowników.	TAK		
26	Wbudowana drukarka do wydruku parametrów procesu. Wydruk generowany automatycznie po wyjęcie endoskopu.	TAK		
27	Na wydruku takie informacje jak: Nr urządzenia i procesu, Kod i model endoskopu, Osoba, która włożyła endoskop, Osoba, która wyciągnęła endoskop, Data i godzina rozpoczęcia i zakończenia procesu, Czas trwania poszczególnych etapów procesu,	TAK		

	Liczba alarmów			
28	System filtracji powietrza w szafie klasy HEPA H13 (wg PN-EN 1822).	TAK		
29	System filtracji powietrza w kanałach endoskopu - filtry w zestawie przyłączeniowym.	TAK		
30	Kontrola stanu filtra, zgłaszanie przez urządzenie wszelkich nieprawidłowości	TAK		
31	Monitorowany proces przechowywania endoskopów. Informacja o statusie przechowywania niezależnie dla każdego endoskopu.	TAK		
32	Wskaźnik postępu procesu suszenia.	TAK		
33	Kontrolowany proces suszenia endoskopów niezależnie dla każdego endoskopu.	TAK		
34	Wskaźnik postępu procesu kondycjonowania.	TAK		
35	Pomiar wilgotności względnej.	TAK		
36	Zabezpieczenie przed nadmiernym ciśnieniem w kanałach endoskopów.	TAK		
37	Możliwość przechowywania endoskopu z utrzymaniem jakości mikrobiologicznej przez co najmniej 72 godz.	TAK		
38	Badania potwierdzające możliwość przechowywania nawet 30 dni.	TAK		
39	W przypadku braku zasilania możliwość przechowywania endoskopu z utrzymaniem jakości mikrobiologicznej przez co najmniej 1 godz. jeżeli proces przechowywania został przerwany na etapie suszenia, lub 3 godz. jeżeli proces przechowywania został przerwany na etapie kondycjonowania.	TAK		
40	Kontrola czasu przechowywania endoskopu. Zgłaszanie alarmów po przekroczeniu zadanego czasu przechowywania.	TAK		
41	Możliwość załadunku i wyładunku kilku endoskopów przy jednokrotnym	TAK		

	otwarcu drzwi			
42	Kontrola i sterowanie obiegiem powietrza w szafie.	TAK		
43	Sterowanie dostarczaniem sprężonego powietrza do każdego endoskopu.	TAK		
44	Sygnalizacja dźwiękowa oraz informacja na wyświetlaczu w przypadku nieprawidłowości/ alarmu .	TAK		
45	Lista kodów alarmowych przechowywana w pamięci urządzenia.	TAK		
46	Koszyk na akcesoria endoskopowe montowany na ścianie, wewnątrz komory szafy.	TAK		
47	Kontrola przeglądów okresowych.	TAK		
48	Wymiary szafy (+/- 10 mm): Szerokość: 1300 mm Głębokość: 450 mm Wysokość: 2070 mm	TAK		
49	Waga (+/- 10 kg) 200 kg.	TAK		
50	Ciśnienie sprężonego powietrza zasilającego szafę 2,0 – 6,0 bar.	TAK		
51	Pobór powietrza nie większy niż 100L/ min.	TAK		
52	Urządzenie zasilane prądem 230V, 50-60 Hz, 2,2A	TAK		
53	Pobór mocy nie więcej niż 500 W/h.	TAK		
54	Komunikacja poprzez Ethernet RJ45.	TAK		

.....(miejsowość), dnia 2019 r.

.....
podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

PAKIET 3 – Diatermia do zabiegów endoskopowych

Miejsce montażu i uruchomienia: Pracownia Endoskopii Gastroenterologicznej Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży,

Lp.	Asortyment	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Podatek VAT %	Wartość brutto	Model, typ, producent, rok produkcji
1	Diatermia do zabiegów endoskopowych	1 szt.					
WARTOŚĆ NETTO							
WARTOŚĆ BRUTTO							

o następujących parametrach:

L.p.	Opis parametru	Parametr wymagany	Parametr oceniany w kryterium „JAKOŚĆ OCENA TECHNICZNA”	Parametr oferowany (należy podać)
1	Diatermia dedykowana do zabiegów endoskopowych	TAK		
2	Moc maksymalna cięcia monopolarnego 200W dla każdego dostępnego trybu pracy cięcia, regulacja z dokładnością ± 1 W w całym zakresie	TAK		
3	Moc koagulacji monopolarnej 120W dla każdego dostępnego trybu pracy, regulacja z dokładnością ± 1 W w całym zakresie	TAK		
4	Moc koagulacji bipolarnej 120W dla każdego dostępnego trybu pracy, regulacja z dokładnością ± 1 W w całym zakresie	TAK		
5	Możliwość wyboru efektu hemostatycznego dla cięcia monopolarnego - przy cięciu bez i ze wspomaganiami argonowym – regulowane w skali min.8-stopniowej (niezależnie od ustawień mocy maksymalnej)	TAK		
6	Możliwość regulacji intensywności funkcji koagulacji monopolarnej i bipolarnej dla każdego dostępnego trybu	TAK		

	w skali co najmniej 4-stopniowej (niezależnie od ustawień mocy maksymalnej)			
7	Możliwość programowania, tzn. umieszczania w pamięci aparatu przynajmniej 8 różnych konfiguracji nastaw parametrów urządzenia i przypisania im nazw własnych	TAK	8 programów – 0 pkt. >8 programów – 10 pkt	
8	Funkcja auto-start dla koagulacji bipolarnej z możliwością regulacji w zakresie min. 0-10s z krokiem 0,1s	TAK	wymagany zakres– 0 pkt >wymaganego zakresu – 10 pkt	
9	Funkcja auto-stop dla koagulacji bipolarnej polegająca na automatycznym wyłączeniu aparatu po skutecznym skoagulowaniu tkanki	TAK		
10	Oddzielne programy do polipektomii i sfinkterotomii polegające na całkowicie automatycznym doborze parametrów mocy prądów cięcia monopolarnego i koagulacji łagodnej – parametrów dobranych optymalnie do rodzaju zabiegu i instrumentu	TAK		
11	Możliwość odrębnej regulacji czasu trwania cięcia monopolarnego i czasu trwania koagulacji łagodnej podczas stosowania programów do polipektomii i sfinkterotomii	TAK		
12	Możliwość regulacji intensywności prądu koagulacji monopolarnej (nie dotyczy regulacji mocy maksymalnej) podczas stosowania programów do polipektomii i sfinkterotomii	TAK		
13	Możliwość uruchamiania funkcji monopolarnej (cięcie / koagulacja) i koagulacja bipolarna przy użyciu jednogosterownika nożnego	TAK		
14	Zestaw wyposażony w 2 gniazda monopolarne umożliwiające przyłączenie wtyków jednopinowych średnicy 5mm i wtyków trzypinowych, 1 gniazdo bipolarne umożliwiające przyłączenie wtyków 2-pinowych i 1-	TAK		

	pinowych 4mm			
15	Kontrola połączenia elektrody biernej z aparatem	TAK		
16	Układ monitorowania kontaktu elektrody neutralnej dzielonej z wyświetlaniem informacji liczbowej o wartości oporności połączenia elektroda-skóra	TAK		
17	Aparat wyposażony w moduły do kontroli stanu urządzenia i podzespołów, w razie błędów obsługi lub uszkodzeń technicznych urządzenie powinno wyświetlać stosowne ostrzeżenia w jęz. polskim	TAK		
18	Aparat wyposażony w wyświetlacz do komunikacji z użytkownikiem, komunikacja w jęz. polskim	TAK		
19	Możliwość regulacji jasności, kontrastu wyświetlacza, natężenia dźwięku, max. czasu aktywacji	TAK/NIE	Tak- 10 pkt Nie- 0pkt	
20	Kabel do instrumentów monopolarnych endoskopowych, dł. min. 4m – 2 szt.	TAK		
21	Kabel wielorazowy do przyłączania elektrod neutralnych jednorazowych – 2 szt.	TAK		
22	Elektroda neutralna jednorazowa, symetrycznie dzielona, dla dorosłych, wyposażona w pierścień rozpraszający energię oddzielony mechanicznie i elektrycznie od połówek elektrody- 100 szt.	TAK		
23	Włącznik podwójny nożny do aktywacji wszystkich funkcji – 1 kpl.	TAK		

.....(miejsowość), dnia 2019 r.

.....
podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

str. 40

.....
Nazwa i adres Wykonawcy

Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego na wyposażenie Pracowni Endoskopii Gastroenterologicznej Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, znak sprawy: ZT-SZP-226/01/56/2019,

OFERUJEMY:

Dotyczy Pakietu *(należy podać numer i nazwę pakietu)*

Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia.

L.p.	Parametr	Wymagany	Oferowany (podać)
1.	Okres gwarancji na urządzenie, wyposażenie, akcesoria liczony od daty podpisania przez obie strony protokołu zdawczo – odbiorczego	min. 36 miesięcy	
2.	Czas reakcji: przyjęcie zgłoszenie- podjęcie naprawy -w okresie gwarancji -po okresie gwarancji	24 godziny w dni robocze, tj. od pn - pt , z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy 48 godzin w dni robocze, tj. od pn - pt , z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy	
3.	Maksymalny czas niezbędny na usunięcie awarii od czasu lokalizacji uszkodzenia -w okresie gwarancji -po okresie gwarancji	3 dni robocze od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy 5 dni roboczych od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, a w przypadku napraw wymagających części zamiennych sprowadzanych z	

		zagranicy wydłuża do 7 dni roboczych od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy	
4.	Liczba dni przestoju urządzenia przedłużająca termin gwarancji	5 dni roboczych od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy	
5.	Minimalna liczba napraw powodująca wymianę podzespołu na nowy w okresie gwarancji	3	
6.	Wstawienie urządzenia zastępczego na czas naprawy warsztatowej w serwisie, na koszt Wykonawcy	TAK	
7a.	Okres gwarancji na nowo zainstalowane części po naprawach w okresie gwarancji	cały okres gwarancji,	
7b.	Okres gwarancji na nowo zainstalowane części po naprawach w okresie gwarancji	w przypadku gdy część zamienna zostanie wymieniona w ostatnim półroczu trwania gwarancji, długość gwarancji na wymienioną część nie może być krótsza niż 6 m-cy.	
7c.	Okres gwarancji na nowo zainstalowane części po naprawach po terminie gwarancji	min 6 m-cy, podać	
8.	Częstotliwość wykonywanych przeglądów w cenie umowy w siedzibie Zamawiającego w okresie gwarancji . Częstotliwość wykonywanych przeglądów w siedzibie Zamawiającego po okresie gwarancji	1 x w roku lub zgodnie z zaleceniami producenta <i>Podać zgodnie z zaleceniami producenta</i>	
9.	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny; ilość punktów serwisowych, ich siedziba, ilość pracowników, sposób kontaktu (tel, fax, e-mail) Dołączyć certyfikat o autoryzacji serwisowej	TAK Podać dołączyć	
10.	Szacunkowy koszt obsługi serwisowej pogwarancyjnej (bez umowy serwisowej) cena 1 roboczogodziny koszt dojazdu z pkt. serwisowego obsługującego do siedziby zamawiającego	Podać Podać	

	- ilość i koszt wykonania przeglądów okresowych wg zaleceń producenta oferowanego sprzętu w skali 1 roku	podać	
11.	Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych od daty sprzedaży urządzenia	Min. 10 lat	
12.	Możliwość zakupu części zamiennych po okresie gwarancji bez konieczności zakupu usługi ich wymiany przez okres co najmniej 10 lat	TAK	
13.	Kontynuacja produkcji urządzenia lub jego wersji rozwojowej przez co najmniej 5 lat	Min 5 lat, podać	
14.	Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi potwierdzone certyfikatem bezpośrednio po instalacji min 2 szkolenia ponawiane w terminie 2 tygodni i 4 tygodni od instalacji,	TAK	
15.	Szkolenia personelu technicznego w zakresie konserwacji i napraw niewymagających interwencji serwisu potwierdzone certyfikatem	TAK	
16.	Licencje na oprogramowanie* i paszport techniczny przy dostawie. Instrukcje obsługi, certyfikaty - w języku polskim/dopuszczone na nośniku elektronicznym/ dołączone do oferty na wezwanie i przy dostawie. *- jeśli dotyczy	TAK	
17.	Przy dostawie - instrukcje serwisowe, w tym procedury i instrukcje wykonywania czynności o których mowa w art. 90 ust. 4 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. art. 90 w tym wykaz punktów serwisowych i wykaz dostawców części zamiennych oraz materiałów zużywalnych i eksploatacyjnych.	TAK	
18.	Gwarancja bezwarunkowa na okres oferowanej gwarancji (min. 36 miesięcy) – dotyczy Pakietu 1	TAK	

.....(miejsowość), dnia 2019 r.

.....
podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

str. 43

UMOWA

nr /ZT-SZP-226/01/56/2019

zawarta w Łomży w dniu 2019 r. pomiędzy :

Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej – Szpitalem Wojewódzkim im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, Al. Piłsudskiego 11, 18-404 Łomża, wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej KRS prowadzonego przez Sąd Rejonowy w Białymstoku XII Wydział Gospodarczy KRS pod nr 0000024716, NIP 718-16-89-321, REGON 450665024, reprezentowanym przez:

mgr Mariusza Obryckiego – Dyrektora

(odpis dokumentu wykazującego umocowanie do zawarcia umowy ze strony Kupującego stanowi załącznik do Umowy)

zwanym dalej **Kupującym**

a

.....
reprezentowanym przez :

.....
zwanym dalej **Sprzedawcą** *(odpis dokumentu wykazującego umocowanie do zawarcia umowy ze strony Sprzedawcy stanowi załącznik do Umowy)*

Zawarcie Umowy następuje w wyniku wyboru jako najkorzystniejszej oferty Sprzedawcy złożonej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) **na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego na wyposażenie Pracowni Endoskopii Gastroenterologicznej Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, znak sprawy: ZT-SZP-226/01/56/2019**

§ 1

Przedmiotem niniejszej umowy jest **sprzedaż, dostawa, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego na wyposażenie Pracowni Endoskopii Gastroenterologicznej- PAKIET** - zwanych dalej **aparaturą medyczną**, na potrzeby Szpitala Wojewódzkiego im. **Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży** oraz **przeszkolenie personelu Kupującego**, zgodnie asortymentowo i cenowo z Załącznikiem nr 1 oraz z Załącznikiem nr 2 do Umowy (Załączniki te są odpowiednikami Załączników nr 4 i 5 do SIWZ) **za cenę:zł brutto (słownie:).**

§ 2

1. Strony ustalają, że miejscem spełnienia świadczenia będzie siedziba Kupującego.
2. Strony ustalają, że Sprzedawcę obciążać będą wszelkie koszty związane z realizacją Umowy, w tym koszty wydania i odebrania aparatury medycznej, jej opakowania oraz ubezpieczenia na czas przewozu oraz koszty montażu i uruchomienia.
3. Sprzedawca zobowiązuje się dostarczyć zamówioną aparaturę medyczną w odpowiednim opakowaniu, transportem zapewniającym należyte zabezpieczenie jakościowe dostarczonego towaru przed czynnikami pogodowymi, uszkodzeniami itp., do **magazynu Szpitala Wojewódzkiego w Łomży**.
4. **Montaż i uruchomienie aparatury medycznej nastąpią w miejscu montażu określonym w Załączniku nr 1 do Umowy.**
- 4¹. Do obowiązków Sprzedawcy należy właściwe zabezpieczenie miejsc, przez które aparatura medyczna będzie transportowana do pomieszczeń wskazanych przez Kupującego, a następnie także uporządkowanie tych miejsc i doprowadzenie ich do należytego stanu, w tym poprzez usunięcie wszelkich zbędnych urządzeń, materiałów, opakowań, odpadów oraz poprzez skuteczne usunięcie wszelkich szkód i awarii spowodowanych przez Sprzedawcę podczas lub w związku z realizacją przedmiotu umowy. W wypadku niewykonania przez Sprzedawcę obowiązków wskazanych w zdaniu pierwszym, Kupujący będzie mógł zlecić wykonanie tych obowiązków podmiotom trzecim na koszt Sprzedawcy.
- 4². Droga transportowa aparatury medycznej do docelowych pomieszczeń zostanie uzgodniona pomiędzy Sprzedawcą a Kupującym za pośrednictwem osób, o których mowa w § 10. W przypadku rozbieżności w zakresie ustalenia drogi transportowej pomiędzy Sprzedawcą a Kupującym, za wiążące uznaje się stanowisko Kupującego.
- 4³. Kupujący udostępni Sprzedawcy pomieszczenia, do których ma nastąpić dostawa, a następnie montaż i uruchomienie aparatury medycznej, a także miejsca składające się na drogę transportową uzgodnioną w trybie i na zasadzie ust. 4².
5. Sprzedawca zobowiązuje się do dostarczenia aparatury medycznej fabrycznie nowej, kompletnej, nieużywanej, nie powystawowej i wolnej od wad.
6. Dostawa, montaż i uruchomienie aparatury medycznej zostaną potwierdzone protokołem zdawczo-

odbiorczym sporządzonym w **5 egzemplarzach**.

7. Wraz z dostarczoną aparaturą medyczną będącą przedmiotem umowy Sprzedawca przedłoży aktualne dokumenty dopuszczające aparaturę medyczną do obrotu i używania w jednostkach służby zdrowia.

8. Przed podpisaniem końcowego protokołu zdawczo – odbiorczego Sprzedawca dostarczy Kupującemu w odniesieniu do uruchomionej aparatury medycznej będącej przedmiotem umowy:

- a) instrukcje obsługi w języku polskim, instrukcje serwisowe,
- b) karty gwarancyjne w języku polskim,
- c) dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terenie państw Unii Europejskiej: Deklaracje Zgodności, Certyfikaty CE, wpisy do Rejestru Wyrobów Medycznych lub zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych,
- d) paszporty techniczne i inne dokumenty wymagane prawem i przepisami,
- e) licencje na oprogramowanie (*jeżeli dotyczy*).

8¹. Kupujący ma prawo odmówić podpisania protokołu zdawczo – odbiorczego (odmówić odbioru przedmiotu Umowy), w wypadku, gdy:

- a) aparatura medyczna ma wady, czyniące ją niezdatną do normalnego użytku lub,
- b) gdy aparatura medyczna jest niezdatna do normalnego użytku wskutek wadliwego montażu lub uruchomienia aparatury medycznej lub,
- c) gdy dostarczona aparatura medyczna niezgodna jest z zaoferowaną przez Sprzedawcę aparaturą medyczną w ofercie złożonej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub,
- d) gdy Sprzedawca nie dostarczy dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 7 i 8 Umowy.

- w powyższych wypadkach, Kupujący wyznaczy Sprzedawcy odpowiedni termin (max. 3 dni robocze) do usunięcia stwierdzonych usterek i dokonania odbioru przedmiotu Umowy.

9. Sprzedawca przeprowadzi szkolenia personelu Kupującego w zakresie prawidłowej eksploatacji aparatury medycznej, zgodnie z Załącznikiem nr 2 do umowy (Załącznik ten jest odpowiednikiem Załącznika nr 5 do SIWZ).

10. Sprzedawca oświadcza, że aparatura medyczna jest fabrycznie nowa, kompletna, nieużywana, nie powystawowa i gotowa do funkcjonowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji, gwarantuje bezpieczeństwo pacjentów oraz personelu medycznego, a także zapewnia wymagany poziom świadczonych usług medycznych.

11. Sprzedawca bez zgody Kupującego nie może dokonać zmiany wymogów technicznych dostarczonej aparatury jak również producenta, jakie wykazał w złożonej ofercie.

12. Za moment przejścia na Kupującego korzyści i ciężarów związanych z przedmiotem umowy, jak również niebezpieczeństwa przypadkowej jego utraty lub uszkodzenia Strony ustalają moment podpisania końcowego protokołu zdawczo-odbiorczego.

§ 3

Strony ustalają termin wykonania Umowy: od daty zawarcia umowy do dnia 30 grudnia 2019 r.

§ 4

1. Za wykonanie przedmiotu umowy ustala się **wynagrodzenie ryczałtowe**, zgodnie z wynagrodzeniem podanym w złożonej ofercie, **na kwotę ogółem:**
netto: zł *
(słownie:)*
podatek VAT% *
brutto: zł *
(słownie:.....)*
2. **Płatność realizowana będzie na podstawie faktury wystawionej po podpisaniu protokołu zdawczo-odbiorczego bez uwag; termin zapłaty za fakturę wynosi do 60 dni od daty otrzymania przez Kupującego prawidłowo wystawionej przez Sprzedawcę faktury VAT. Treść faktury dotycząca nazewnictwa przedmiotu dostawy powinna być tożsama z nazewnictwem określonym w opisie przedmiotu postępowania określonym w SIWZ. Na fakturze powinien znajdować się numer umowy, której faktura dotyczy.**
3. Za datę zapłaty Strony uznają datę złożenia przez Kupującego polecenia przelewu bankowego.
4. Należność za wykonanie przedmiotu umowy zostanie przekazana z konta Kupującego na konto Sprzedawcy o nr
5. Ustalone wynagrodzenie obejmuje całość przedmiotu zamówienia i Sprzedawca nie może żądać jego podwyższenia. Wartość całkowita przedmiotu umowy ani ceny nie będą waloryzowane w okresie realizacji umowy.
6. Wynagrodzenie Sprzedawcy ustalone zostało w oparciu o złożoną ofertę przetargową.
7. W kwocie wymienionej w ust. 1 zawarte są wszelkie koszty związane z realizacją przedmiotu umowy i odpowiadające wymaganiom określonym w SIWZ.
8. Sprzedawca może przesłać Kupującemu ustrukturyzowaną fakturę elektroniczną za pośrednictwem systemu teleinformatycznego zgodnie z postanowieniami Ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz.U. z 2018 r. poz. 2191). Faktura taka musi zawierać wszystkie dane, o których mowa w art. 6 wspomnianej Ustawy. Adres poczty elektronicznej Zamawiającego, na który Wykonawca może przesłać fakturę elektroniczną: sekretariat@szpital-lomza.pl

§5

1. Wszelkie zmiany i uzupełnienia treści umowy winny zostać dokonane wyłącznie w formie aneksu

podpisanego przez obie strony, pod rygorem nieważności. Zmiany nie mogą naruszać postanowień zawartych w art. 144 ust. 1 Prawa zamówień publicznych.

2. Nie przewiduje się zmian postanowień umowy w stosunku do treści oferty, z wyjątkiem:
 - a) zmiany nazwy, siedziby Stron umowy, numerów kont bankowych oraz innych danych identyfikacyjnych,
 - b) wystąpienia oczywistych omyłek pisarskich i rachunkowych w treści Umowy,
 - c) zmian wynikających z przepisów ustawy Pzp,
 - d) zmiany wysokości wynagrodzenia Sprzedawcy w wypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług (Ustawa z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2018 r. poz. 2174 z późn. zm.)) jedynie w zakresie zmiany wynagrodzenia brutto należnego Sprzedawcy; zmiana nie będzie dotyczyć wynagrodzenia netto,

§ 6

1. Sprzedawca zapłaci Kupującemu karę umowną:
 - a) za odstąpienie od umowy przez Kupującego z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Sprzedawca - w wysokości 10% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 Umowy,
 - b) za zwłokę w spełnieniu świadczenia wynikającego z Umowy (w tym również w przeszkoleniu personelu Kupującego w zakresie prawidłowej eksploatacji aparatury medycznej/sprzętu medycznego) - w wysokości 2 % wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 Umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
 - c) za zwłokę w usunięciu usterek stwierdzonych przy odbiorze, o których mowa w § 2 ust. 8¹ Umowy - w wysokości 2 % wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 Umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
 - d) za zwłokę w usunięciu wad i usterek w okresie gwarancji i rękojmi – w wysokości 2 % wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 Umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. (Kary nie nalicza się w przypadku dostarczenia Kupującemu na czas naprawy urządzenia zastępczego o parametrach i funkcjach równych lub lepszych),
 - e) za zwłokę w czasie reakcji: przyjęciu zgłoszenia – podjęciu naprawy w ramach gwarancji, o którym mowa w Załączniku nr 2 do Umowy, w wysokości 0.5 % wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 Umowy za każde 6 h zwłoki liczone odpowiednio od upływu 24 h (w okresie gwarancji) i 48 h (po okresie gwarancji) od zgłoszenia,
 - f) w wypadku każdorazowego naruszenia zasad poufności, o których mowa w § 12 niniejszej Umowy - kara umowna w wysokości 1.000,00 zł za każde naruszenie,
2. Kary umowne określone w § 6 ust. 1 lit b)-f) podlegają sumowaniu,
3. Kwoty kar umownych Kupujący będzie mógł potrącić z faktury Sprzedawcy, na co Sprzedawca wyraża zgodę bez potrzeby składania dodatkowego oświadczenia.
4. Strony zastrzegają sobie prawo do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego

przenoszącego wysokość kar umownych do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody.

§ 6¹

1. Sprzedawca udziela Kupującemu rękojmi za wady fizyczne i prawne aparatury medycznej na okres lat 5. Zgodnie ze złożoną przez Sprzedawcę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego ofertą, udziela on również Kupującemu gwarancji na aparaturę medyczną. Okres gwarancji dostarczonej aparatury medycznej **wynosi** **miesiące** zgodnie z Załącznikiem nr 2 do umowy (Załącznik ten jest odpowiednikiem Załącznika nr 5 do SIWZ).
2. Kupujący może dochodzić roszczeń z tytułu gwarancji i rękojmi także po okresach, o których mowa w ust. 1, jeżeli zgłosił wadę przed upływem tego okresu.
3. Sprzedawca nie może odmówić zadośćuczynienia żądaniom Kupującego w ramach rękojmi z uwagi na wysokość związanych z tym kosztów.
4. Sprzedawca, w ramach rękojmi zobowiązany jest wymienić aparaturę medyczną wadliwą na wolną od wad lub usunąć wadę bez nadmiernych niedogodności dla Kupującego, jednakże w terminie nie dłuższym niż 5 dni. Po bezskutecznym upływie terminu, o którym mowa w zdaniu pierwszym, Kupujący uprawniony będzie do zlecenia usunięcia wady lub wymiany rzeczy na wolną od wad na koszt Sprzedawcy podmiotowi trzeciemu.
5. Jeśli Kupujący w ramach rękojmi zażąda wymiany aparatury medycznej, usunięcia wady aparatury medycznej albo złoży Sprzedawcy oświadczenie o obniżeniu ceny określając kwotę, o którą cena ma być obniżona, a Sprzedawca nie ustosunkuje się do tego żądania w terminie 7 dni, uważa się, że żądanie to uznał za uzasadnione.
6. W okresie gwarancji Sprzedawca zobowiązany jest do naprawy lub wymiany aparatury medycznej na sprawną.
7. Jeśli postanowienia wystawionych przez Sprzedawcę dokumentów gwarancyjnych sprzeczne będą z postanowieniami niniejszej Umowy bądź treścią oferty złożonej przez Sprzedawcę w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, rozstrzygające będą odpowiednio postanowienia Umowy bądź treść oferty.
8. Utrata uprawnień z tytułu rękojmi przez Kupującego uregulowana w art. 563 k.c. nastąpi, dopiero gdy Kupujący nie zawiadomi Sprzedawcy o wadzie w terminie 20 dni po zbadaniu aparatury medycznej w czasie i w sposób przyjęty przy rzeczach tego rodzaju, a w wypadku, gdy wada wyjdzie na jaw później – gdy nie zawiadomi Sprzedawcy o wadzie w terminie 20 dni po jej stwierdzeniu.
9. Sprzedawca przeniesie na Kupującego wszelkie uprawnienia w zakresie gwarancji wynikające z przekazanych dokumentów gwarancyjnych. W wypadku wątpliwości, przyjmuje się, że do wspomnianego przeniesienia dojdzie w momencie podpisania protokołu zdawczo – odbiorczego, a jeśli do tego przeniesienia niezbędne będzie złożenie dodatkowych oświadczeń, Sprzedawca złoży te oświadczenia.

10. W razie wątpliwości, niniejszą Umowę poczytuje się również jako dokument gwarancyjny.
11. **Dotyczy Pakietu 1** – W przypadku uszkodzenia mechanicznego sprzętu medycznego lub jego elementu(ów) w okresie gwarancji lub rękojmi, niezależnie od źródła / przyczyny powstania uszkodzenia, Wykonawca zobowiązuje się – w ramach wynagrodzenia ryczałtowego, o którym mowa w § 4 ust.1 Umowy - do wymiany sprzętu medycznego /elementu(ów) sprzętu medycznego na nowe i nieuszkodzone. W takim przypadku bieg okresu gwarancji lub rękojmi na sprzęt wymieniony, rozpoczyna się po podpisaniu przez Strony protokołu przekazania sprzętu medycznego /elementów sprzętu medycznego.

§ 7

1. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrazić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu, Kupujący może odstąpić od umowy w terminie 30 dnia od dnia powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.
 2. Kupującemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy, w przypadku wystąpienia następujących okoliczności:
 - a) dwukrotnego opóźnienia Sprzedawcy w spełnieniu świadczenia wynikającego z udzielonej gwarancji albo rękojmi lub jednokrotnego takiego opóźnienia, które to przekracza 4 dni,
 - b) ponownej odmowy odbioru przedmiotu umowy przez Kupującego, na skutek wystąpienia tych samych usterek, jakie stanowiły podstawę pierwszej odmowy odbioru przedmiotu umowy, o której mowa w § 2 ust. 8¹ niniejszej Umowy,
 - c) opóźnienia Sprzedawcy w usunięciu usterek w wyznaczonym przez Kupującego terminie, o którym mowa w § 2 ust 8¹ niniejszej Umowy,
 - d) nieprzekazania Kupującemu list podwykonawców (w tym list zaktualizowanych), o których mowa w § 9 ust. 2 Umowy,
 - e) nieprzedłożenia, zgodnie z § 11 Umowy, kopii aktualnego dokumentu potwierdzającego ubezpieczenie od odpowiedzialności cywilnej Sprzedawcy lub dokumentów potwierdzających kontynuację ubezpieczenia w terminie, o którym mowa w 11 ust. 2 Umowy,
 - f) innego rażącego naruszenia warunków umowy lub przepisów prawa po bezskutecznym wezwaniu Sprzedawcy do zaprzestania tych naruszeń,
- w terminie 20 dni od dnia zaistnienia podstaw odstąpienia.
3. Niezależnie od powyższego, w wypadku zwłoki Sprzedawcy w wykonaniu umowy w terminie o którym mowa w § 3 Umowy, Kupujący będzie mógł od umowy odstąpić bez wyznaczania

terminu dodatkowego (lex commissoria – art. 492 k.c.).

4. Kupujący może rozwiązać umowę, jeżeli zachodzi co najmniej jedna z następujących okoliczności:
 - a) zmiana umowy została dokonana z naruszeniem art. 144 ust. 1-1b, 1d i 1e Pzp
 - b) wykonawca w chwili zawarcia umowy podlegał wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust.1 Pzp;
 - c) Trybunał Sprawiedliwości Unii Europejskiej stwierdził, w ramach procedury przewidzianej w art. 258 Traktatu o Funkcjonowaniu Unii Europejskiej, że państwo polskie uchybiło zobowiązaniom, które ciążyą na nim na mocy Traktatów, dyrektywy 2014/24/UE i dyrektywy 2014/25/UE, z uwagi na to, że zamawiający udzielił zamówienia z naruszeniem przepisów prawa Unii Europejskiej.
5. Odstąpienie od umowy powinno nastąpić w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
6. Strony ustalają, że ich świadczenia są podzielne, a prawo odstąpienia od umowy, przysługuje Stronie odstępującej, zależnie od jej wyboru, bądź to od całości umowy bądź to od jej części.

§ 8

Sprzedawca może dokonać przelewu wierzytelności z zawartej umowy na osobę trzecią, jedynie za pisemną **zgoda jednostki tworzącej Kupującego – Województwa Podlaskiego** - art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (tj. Dz.U.2018 r. poz. 160 ze zm.).

§ 9

1. Sprzedawca może powierzyć wykonanie przedmiotu umowy podwykonawcom.
2. Sprzedawca zobowiązany jest najpóźniej w dniu zawarcia Umowy do przedstawienia Kupującemu listy podwykonawców wraz ze wskazaniem zakresu zadań, które zostaną powierzone do realizacji każdemu podwykonawcy. Lista, o której mowa w zdaniu poprzedzającym, podlega aktualizacji przez Sprzedawcę każdorazowo w przypadku wprowadzenia nowego podwykonawcy, w tym zastąpienia dotychczasowego podwykonawcy innym. W takim przypadku Sprzedawca zobowiązany jest do przekazania zaktualizowanej listy najpóźniej w dniu dokonania zamiany/zmiany
3. Wykonawca odpowiada za działania i zaniechania podwykonawców/dalszych podwykonawców jak za działania i zaniechania własne.

§ 10

1. Sprzedawca uzgodni w formie pisemnej lub dokumentowej, z upoważnionym pracownikiem Kupującego termin dostawy, montażu i uruchomienia aparatury medycznej oraz termin szkolenia personelu Kupującego.

2. Osobą do kontaktu w przedmiocie terminu i warunków dostawy jest pracownik Sekcji Zaopatrzenia i Transportu: tel.
w godz. 7.30 - 15.00 w dni robocze.
3. Z zastrzeżeniem ust. 2, upoważnionym pracownikiem Kupującego do realizacji przedmiotu umowy jest:
 - a) tel. * w godz. 7.30 - 15.00
w dni robocze
 - b) tel. * w godz. 7.30 - 15.00
w dni robocze.
4. Upoważnionym pracownikiem Sprzedawcy do realizacji przedmiotu umowy jest:
 - a) tel.* w godz. 7.30 - 15.00
w dni robocze
 - b) tel.* w godz. 7.30 - 15.00 w
dni robocze.
5. Pracownik Kupującego, o którym mowa w ust. 3 powyżej, uprawniony jest do podpisania protokołu zdawczo – odbiorczego, jak również do odmowy podpisania protokołu zdawczo – odbiorczego w trybie § 2 ust. 8¹ Umowy.
6. Jako dni robocze rozumie się dni tygodnia od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

§ 11

1. Sprzedawca oświadcza, że jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności gospodarczej związanej z przedmiotem zamówienia oraz przedkłada do umowy potwierdzoną za zgodność z oryginałem kopię aktualnego dokumentu potwierdzającego ubezpieczenie od odpowiedzialności cywilnej Sprzedawcy.
2. Sprzedawca zobowiązuje się do posiadania ubezpieczenia, o którym mowa w ust. 1 przez cały okres realizacji umowy i przedłożenia Kupującemu dokumentów potwierdzających kontynuację ubezpieczenia OC prowadzonej działalności gospodarczej związanej z przedmiotem zamówienia przez cały okres realizacji umowy.

§ 12

1. Sprzedawca zobowiązuje się do bezwzględnego zachowania w poufności wszelkich informacji uzyskanych w związku z wykonywaniem umowy, także po zakończeniu jej realizacji. Obowiązek ten nie dotyczy informacji, co do których na Kupującego nałożono ustawowy obowiązek publikacji lub która stanowi informację jawną, publiczną opublikowaną przez Kupującego.
2. Sprzedawca zobowiązuje się do zobowiązania osób, jakimi posługiwać się będzie przy wykonywaniu Umowy (w tym zwłaszcza pracowników i zleceniobiorców) do zachowania w tajemnicy wszystkich informacji i faktów, z którymi zapoznani się w związku z wykonywaniem

przedmiotu umowy, a zwłaszcza dotyczących pacjentów Szpitala.

3. Mając na uwadze fakt, że na nośnikach informacji stanowiących części składowe lub przynależności serwisowanych urządzeń mogą znajdować się dane osobowe pacjentów, jak również mając na uwadze, że niektóre z wykonywanych w ramach umowy świadczeń uwarunkowane są koniecznością zapewnienia dostępu do przedmiotowych nośników i znajdujących się na nich informacji, w tym danych osobowych, Strony stosować będą wszystkie obowiązujące w zakresie ochrony danych osobowych powszechnie obowiązujące przepisy prawa oraz zobowiązują się stosować i skoordynować stosowanie regulacji wewnętrznych obowiązujących u każdej ze Stron.

§12¹

1. W ramach umownego wynagrodzenia, o którym mowa w § 4 Umowy, Sprzedawca przeniesie na Kupującego autorskie prawa majątkowe do wszelkich utworów powstałych w toku realizacji Umowy w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 04 lutego 1994 r. o prawie autorskim i prawach pokrewnych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 880 z późn. zm.). Przeniesienie autorskich praw majątkowych nastąpi z chwilą podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego.
2. Przeniesienie autorskich praw majątkowych następuje na wszystkich istniejących polach eksploatacji, w tym zwłaszcza na poniżej wymienionych:
 - a) utwalenie utworów dowolną techniką, w tym drukarską, cyfrową, elektroniczną, fotograficzną, optyczną, laserową, na każdym nośniku, włączając w to także nośniki elektroniczne, optyczne, magnetyczne, dyskietki, CD-ROM, DVD, papier
 - b) zwielokrotnienia utworów, w każdej możliwej technice, w tym drukarskiej, cyfrowej, elektronicznej, laserowej, fotograficznej, optycznej, na każdym nośniku, włączając w to także nośniki elektroniczne, optyczne, magnetyczne dyskietki, CD-ROM, DVD, papier;
 - c) w zakresie obrotu oryginałem lub egzemplarzami, na których utwór utwalono – wprowadzenie do obrotu, użyczenie, najem oryginału lub egzemplarzy;
 - d) wprowadzenia utworów lub poszczególnych elementów do pamięci komputera i sieci wewnętrznych typu Intranet, jak również przesyłania utworu w ramach wyżej wymienionej sieci;
 - e) upubliczniania utworów w formie elektronicznej
 - f) wykorzystanie utworów lub ich dowolnych części do prezentacji;
 - g) sporządzanie wersji obcojęzycznych utworów;
 - h) łączenie fragmentów z innymi utworami;
 - i) dowolnego przetwarzania utworów, w tym adaptacje, modyfikacje, aktualizacje, wykorzystywanie utworów jako materiał wyjściowy do tworzenia innych utworów.
3. Przeniesienie autorskich praw majątkowych następuje na polach eksploatacji, o których mowa w ust. 2, wraz z prawem do dalszego przenoszenia tych praw na inne osoby oraz prawem

wykonywania autorskich praw zależnych.

4. (wykreślony).
5. W okresie pomiędzy przekazaniem Kupującemu wytworzonych utworów a podpisaniem protokołu zdawczo-odbiorczego, Sprzedawca zezwala Kupującemu na korzystanie z utworów na polach eksploatacji, o których mowa w ust. 2. W okresie, o którym mowa w zdaniu pierwszym, Sprzedawca zobowiązuje się do nieprzeniesienia autorskich praw majątkowych do utworów na jakiegokolwiek podmioty trzecie oraz do nieudzielenia podmiotom trzecim zezwolenia na korzystanie z utworów.
6. Z chwilą przeniesienia na Kupującego autorskich praw majątkowych przechodzi na Kupującego własność nośników, na których utrwalono utwory.
7. Sprzedawca oświadcza, iż wytworzone utwory nie będą obciążone jakimikolwiek prawami osób trzecich, a w szczególności korzystanie z tych utworów przez Sprzedawcę nie będzie naruszało praw własności intelektualnej, w tym praw autorskich osób trzecich.
8. Sprzedawca jest odpowiedzialny przed Kupującym za wszelkie wady prawne Przedmiotu Umowy, a w szczególności za roszczenia osób trzecich wynikające z naruszenia praw własności intelektualnej.
9. W przypadku wystąpienia osób trzecich przeciwko Kupującemu z roszczeniami z tytułu praw autorskich lub innych, odpowiedzialność z tego tytułu ponosi Sprzedawca, który zwróci Kupującemu wszelkie koszty i kwoty zasądzone z tego tytułu od Kupującego na rzecz osób trzecich.

§ 13

1. Każda strona Umowy została parafowana przez podpisujących Umowę.
2. Jeżeli postanowienia Umowy zobowiązują lub upoważniają Strony do złożenia określonej treści oświadczenia w formie pisemnej, przyjmuje się, że zachowanie formy pisemnej zostało zastrzeżone pod rygorem nieważności.
3. Wszelkie oświadczenia Stron związane z Umową będą kierowane na adresy:
 - a) Sprzedawca:

b) Kupujący:

Szpital Wojewódzki im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży

Al. Piłsudskiego 11

18-404 Łomża

ze skutkiem uznania ich za doręczone (chyba że Strona zawiadomi na piśmie, którego odbiór potwierdzi druga Strona, o zmianie adresu wskazanego dla doręczenia korespondencji).

4. Wszelkie spory mogące powstać w przyszłości w wyniku stosowania niniejszej Umowy, Strony

poddają pod rozstrzygnięcie sądowni powszechnemu właściwemu miejscowo ze względu na siedzibę Kupującego.

5. Niniejszą umowę sporządza się w 3 (trzech) jednobrzmiących egzemplarzach, z czego dwa otrzymuje **Kupujący**, a jeden **Sprzedawca**.
6. Integralną część Umowy stanowią następujące załączniki w niej wymienione tj.:
 - a) Załącznik nr 1 – Kopia złożonego przez Wykonawcę wraz z ofertą Załącznika nr 4 do SIWZ „Zestawienie asortymentowo - ilościowe i parametry techniczne i wymagane”,
 - b) Załącznik nr 2 – Kopia złożonego przez Wykonawcę wraz z ofertą Załącznika nr 5 do SIWZ „Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia”,
 - c) Załącznik nr 3 – Kopia złożonego przez Wykonawcę wraz z ofertą Załącznika nr 1 do SIWZ „Formularz ofertowy”,
 - d) Załącznik nr 4 - Poświadczona za zgodność z oryginałem przez Sprzedawcę polisa potwierdzająca zawarcie umowy ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia,
 - e) Załącznik nr 5 - Umowa regulująca współpracę wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia**,
 - f) Załącznik nr 6 - Wzór protokołu zdawczo-odbiorczego (zgodnie z Załącznikiem nr 7 do SIWZ),
 - g) Załącznik nr 7 – Aktualny odpis KRS Kupującego,
 - h) Załącznik nr 8 - Dokument wykazujący umocowanie do zawarcia umowy ze strony Sprzedawcy.

** - jeżeli dotyczy

SPRZEDAWCA:

KUPUJĄCY:

PROTOKÓŁ ZDAWCZO-ODBIORCZY z dnia r.
do Umowy Nr...../ZT-SZP-226/01/56/2019 z dniar.

dotyczącej dostawy, montażu i uruchomienia aparatury i sprzętu medycznego na wyposażenie Pracowni Endoskopii Gastroenterologicznej Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, znak sprawy: ZT-SZP-226/01/56/2019

PAKIET

Kupujący :

**Szpital Wojewódzki im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, Al. Piłsudskiego 11,
18-404 Łomża**

Bezpośredni Odbiorca/Użytkownik:

.....

Sprzedawca:

.....

Niniejszym Bezpośredni Odbiorca potwierdza **przyjęcie do eksploatacji** od Sprzedawcy następującego sprzętu medycznego/ aparatury medycznej :

1. producent
2. nazwa
3. typ
4. rok produkcji
5. numer seryjny/numer katalogowy
6. ilość szt. / kpl.

Uwaga !

W przypadku zakupów określonych jako „Zestaw” lub „Komplet” należy wymienić wszystkie

poszczególne elementy zestawu/kompletu z informacjami określonymi w pkt 1-6 powyżej lub dołączyć w formie załącznika do protokołu.

Bezpośredni Odbiorca potwierdza, że otrzymał wraz z dostarczonym sprzętem medycznym/aparaturą medyczną następujące dokumenty zgodnie z § 2 ust. 8 umowy i zapisami SIWZ, tj. :

- 1.....
- 2.....
- 3.....
- 4.....

Okres gwarancji na ww. sprzęt medyczny/aparaturę medyczną wynosi : miesięcy.

Szkolenie :

w dniur. przedstawiciel Sprzedawcy przeprowadził szkolenie personelu w zakresie prawidłowej obsługi, podstaw eksploatacji i konserwacji dostarczonej aparatury medycznej.

Lista osób, które uczestniczyły w szkoleniu stanowi załącznik do protokołu. *

Pozostałe terminy szkoleń wg uzgodnień między Odbiorcą a Sprzedawcą

Uwagi/ Zastrzeżenia:

.....
.....

Kupujący, na podstawie § 2 ust. 8¹ Umowy odmawia podpisania Protokołu zdawczo – odbiorczego z uwagi na:

.....
.....
.....

i wyznacza Sprzedawcy termin do usunięcia stwierdzonych usterek i dokonania odbioru przedmiotu Umowy do dnia

Protokół sporządzono w 5 egzemplarzach, z których 4 egzemplarze otrzymuje Bezpośredni Odbiorca i 1 egzemplarz Sprzedawca.

Bezpośredni Odbiorca:

Sprzedawca: